PCT/JP99/05983

28.10.99

# 日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

REC'D 2 0 DEC 1999
WIPO PCT

JP 99 S983

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

1.5

1998年10月30日

出 願 番 号 Application Number:

平成10年特許願第310422号

株式会社医学生物学研究所



# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

1999年12月 3日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office

近藤隆



【書類名】

特許願

【整理番号】

M3-007

【提出日】

平成10年10月30日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C12N 15/12

【発明の名称】

チオレドキシンレダクターゼ I I

【請求項の数】

19

【発明者】

【住所又は居所】

長野県伊那市大字手良沢岡字大原1063-103

式会社医学生物学研究所内

【氏名】

田路 真悟

【発明者】

【住所又は居所】

長野県伊那市大字手良沢岡字大原1063-103 株

式会社医学生物学研究所内

【氏名】

矢野 実

【発明者】

【住所又は居所】

長野県伊那市大字手良沢岡字大原1063-103

式会社医学生物学研究所内

【氏名】

玉井 克之

【特許出願人】

【識別番号】

390004097

【氏名又は名称】 株式会社医学生物学研究所

【代理人】

【識別番号】

100102978

【弁理士】

【氏名又は名称】

清水 初志

【選任した代理人】

【識別番号】

100108774

【弁理士】

【氏名又は名称】 橋本 一憲

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 041092

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要





【書類名】明細書

【発明の名称】チオレドキシンレダクターゼII

【特許請求の範囲】

【請求項1】配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質。

【請求項2】配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなり、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列に対して60%以上のホモロジーを持つチオレドキシンレダクターゼ活性を有するタンパク質。

【請求項3】配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基配列からなるDNAとハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、チオレドキシンレダクターゼ活性を有するタンパク質。

【請求項4】配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなり、XIAP結合活性を有するタンパク質。

【請求項5】配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基配列からなるDNAとハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、XIAP結合活性を有するタンパク質。

【請求項6】請求項1-5のいずれかに記載のタンパク質に結合する抗体。

【請求項7】請求項1-5のいずれかに記載のタンパク質をコードするcDNA。

【請求項8】配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基酸配列からなる、請求項7に記載のcDNA。

【請求項9】請求項7または8に記載したDNAが挿入されたベクター。

【請求項10】請求項9のベクターを保持する形質転換体。

【請求項11】請求項10の形質転換体を培養する工程を含む、請求項1-5 のいずれかに記載のタンパク質の製造方法。

【請求項12】請求項7に記載のcDNA若しくはその一部に対するアンチセンス DNA。

【請求項13】請求項7に記載のcDNAに特異的にハイブリダイズし、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を持つオリゴヌクレオチド。

【請求項14】以下に示す第1エキソンまたは第2エキソン、および第3-第19エキソンを含み、チオレドキシンレダクターゼ活性を持つタンパク質をコードするDNA。

第1エキソン:配列番号:18

第2エキソン:配列番号:19

第3エキソン:配列番号:20

第4エキソン:配列番号:21

第5エキソン:配列番号:22

第6エキソン:配列番号:23

第7エキソン:配列番号:24

第8エキソン:配列番号:25

第9エキソン:配列番号:26

第10エキソン:配列番号:27

第11エキソン:配列番号:28

第12エキソン:配列番号:29

第13エキソン:配列番号:30

第14エキソン:配列番号:31

第15エキソン:配列番号:32

第16エキソン:配列番号:33

第17エキソン:配列番号:34

第18エキソン:配列番号:35

第19エキソン:配列番号:36

【請求項15】配列番号:37で示される請求項14のDNA。

【請求項16】配列番号:18-配列番号:36のいずれかに記載の塩基配列またはその部分配列にハイブリダイズするDNAであって、ヒト染色体22q11.2に特異的にハイブリダイズしうるDNA。

【請求項17】配列番号:37に記載の塩基配列のうち、配列番号:18-配

列番号:36に記載された塩基配列を除く部分、またはその一部とハイブリダイズしうるDNA。

【請求項18】下記の工程を含む、XIAPとその結合因子との結合を抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法。

- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを、請求項2に記載のタンパク質と同時に接触させるか、または
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを接触後に、請求項2に記載のタンパク質を更に接触させ、
- (b) XIAPに結合したおよび/またはしなかった請求項2に記載のタンパク質の量を決定する

【請求項19】下記の工程を含む、チオレドキシンレダクターゼIIの酵素活性を促進、または抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法。

- (a) スクリーニングの対象となる候補物質を請求項1-3に記載のタンパク質と接触させる工程、および
- (b) 請求項1-3に記載のタンパク質のチオレドキシンレダクターゼ活性の変化を観察する工程

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

#### 【発明の属する技術分野】

本発明は、チオレドキシンレダクターゼ活性を持つ新規なタンパク質をコードする遺伝子、ならびにこのタンパク質そのものに関するものである。このタンパク質は、アポトーシス、がん化、あるいは炎症等のシステムに密接に関連している可能性が高く、治療薬や診断マーカーの研究材料として幅広い応用が期待される物質である。

[0002]

#### 【従来の技術】

ウイルスの感染があったとき、宿主側の細胞がアポトーシスを起こす現象が知られている。この現象は、感染細胞を生体から排除しようとする防御機構のひとつ と考えられている。これに対してウイルス側は、自身が増殖するための時間を稼

c ( 3

ぐためにアポトーシスの抑制システムを備えている。すなわち、ウイルスが産生するアポトーシス阻害タンパク質(Inhivitor of Apoptosis protein:IAP)は、宿主のアポトーシスを阻害する抗アポトーシスタンパク質のひとつである。その後、IAPはウイルスだけでなく高等動物においてもそのホモログの存在が確認された。ヒトのIAPホモログは、これまでにHIAP 1、HIAP 2 、およびXIAP (X-linked inhibitor of apoptosis protein )が報告されている。そのうちHIAP 1とHIAP 2は、TRAF2 (TNFR associated factor 2)と結合することが明らかにされた(Cell 83(7): 1243-52. 1995.、Proc Natl Acad Sci USA 94(19): 10057-62. 1997)。一方 XIAPに結合する因子は同定されていない。ヒトにおけるアポトーシスの制御機構に関与するXIAP の機能解析を進めるには、その結合因子を同定する必要がある。

一方、チオレドキシンレダクターゼ(以下、TxRと省略する)については次のようなことが明らかになっている。すなわち、チオレドキシンの生成を通じたDNA 転写機構への関与と、がんの増殖への関与である。これまでに報告されている、 知見を以下にまとめる。

[0003]

チオレドキシンレダクターゼ;TxR(EC 1.6.4.5)はピリジンヌクレオチドージスルフィドオキシドレダクターゼ ファミリーの1つである。このファミリーには、グルタチオンレダクターゼ、リポアミド デヒドロゲナーゼ 、トリパノチオン レダクターゼ、水銀イオン レダクターゼやNADPH ペルオキシダーゼが含まれる。これらのタンパク質は2量体を形成し、ジスルフィド結合をレドックス活性中心に持つ。フラビンアデニンジヌクレオチド(以下、FADと省略する)を補酵素とし、還元型ニコチンアミドアデニンジヌクレオチドリン酸(以下NADPHと省略する)を利用し基質を還元する。チオレドキシンレダクターゼはNADPHをNADP+に酸化し、同時に基質である酸化型チオレドキシン(-S2)を還元型チオレドキシン(-SH)2に変換する(1)。還元型チオレドキシンはタンパク質の ジスルフィド(S-S) 結合を還元し、自身は酸化型チオレドキシン になる(2)。なお、以下チオレドキシンはTrxと省略する。

 $NADPH + H^{+} + Trx - S_{2} \rightarrow NADP^{+} + Trx - (SH)_{2}$  (1)

 $Trx-(SH)_2 + protein-S_2 \rightarrow Trx-S_2 + protein-(SH)_2$  (2)

Trxはレドックスタンパク質であり、生体内で還元状態を作り出す電子供与体として重要な作用を担っている。例えば、リボヌクレオチドレダクターゼ、メチオニンスルホキシドレダクターゼ(Annu.Rev.Biochem 54: 237-71. 1985.)、ビタミンKエポキシドレダクターゼ (Biochem.Biophys.Res.Commun.,155(3):1248-54.1 988.)などの酵素の電子供与体である。またタンパク質のホールディングを触媒し、転写因子のDNA結合能を決定している。TrxによってDNA結合能が制御されている転写因子には、以下のような物質が知られている。

NF- $\kappa$ B (J.Biol.Chem. 268(15): 11380-8. 1993.) (Nucleic Acids Res. 20(15): 3821-30.1992.),

TFIIIC.

BZLF1 (Oncogene 6(7): 1243-50. 1991.)

グルココルチコイド、

p53

また転写因子AP-1はRef-1によって還元されDNA結合能を有するが、このRef-1はTrxを介して還元される。

[0004]

一方、TxRは、抗がん剤のターゲットとしても注目されている。たとえば分泌型Trxはサイトカイン様の作用を持つことが報告されており、特に還元型Trxは細胞増殖に必須であることが報告されている。この還元型Trxを生成するのがTxRである。興味深いことに、ある種の癌ではTrxの血中濃度が上昇している事が報告されており、TxRの蛋白量も増加していると報告されている。Trxのレドックス活性中心に変異を挿入し、癌細胞に過剰発現させたところ癌細胞の増殖がほぼ完全に抑制されたとの報告もある。このような背景から、癌細胞の増殖を停止させるために、TxRに対する阻害剤のスクリーニングが最近活発に行われている。抗癌剤であるキノンやニトロソウレア、細胞増殖を停止し、分化誘導促進剤であるレチノイン酸は、TxRを阻害する作用を合わせ持つ。

[0005]

さて、TxRは、必須微量元素の一つであるSe(セレン)をSecys(セレノシステ

イン)として含有するタンパク質である。興味深いことにSecysは翻訳されうる2 1番目のアミノ酸で、終止コドンUGAによってコードされるというユニークな生合 成機構を持っている。Secysは放射線防御作用や、抗癌作用を有することも報告 されている。Secys含有タンパク質としてこれまでに、活性酸素種ヒドロペルオ キシド(-00H )をグルタチオンやTrx依存的に還元消去するグルタチオンペルオ キシダーゼ(GPx)、甲状腺ホルモン(チロキシン)前駆体T4を活性型T3に変換す るI型テトラヨードチロニン脱ヨード酵素、また機能が良くわかっていないもの として、10個のSecysを含有するセレノプロテイン Pや、筋肉中に存在する低分 子量のSecys含有タンパク質セレノプロテイン Wが報告されている。すでに報告 されているヒトTxRはCys-Secys-Gly-終止コドン (UAA)というアミノ酸配列でSec ysをコードすることが報告されている。最も研究が進んでいる牛のTxRをカルボ キシペプチダーゼYで処理し、C-末端のSecysを除去したところ、活性がなくなっ たことから、このC-末端のSecysは活性に必須である事が報告されている(Zhong, L., E. S. Arn-er, et al. (1998). Rat and calf thioredoxin reductase are homologous to glutathione reductase with a carboxyl-terminal elongation containing a conserved catalytically active penultimate selenocysteine residue. J Biol Chem 273(15): 8581-91.)。新しいセレノタンパク質の構造が 明らかにされれば、セレノタンパク質の研究に貢献するものと思われる。

[0006]

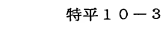
#### 【発明が解決しようとする課題】

本発明は、XIAP結合タンパク質とこれをコードするDNAの単離を課題としている。更に本発明は、新規なヒトに由来するTxR活性を有するタンパク質と、それをコードするDNAの単離を課題としている。

[0007]

#### 【課題を解決するための手段】

本発明者らは、酵母2ハイブリッド法(yeast two hybrid system)を用いてXIAP 結合蛋白質の探索を行った。その結果、ヒト胎盤cDNAライブラリーの中からXIAP 結合蛋白質をコードする遺伝子の単離に成功した。そして、この遺伝子によってコードされるタンパク質がTxR活性を持つことを見出し、本発明を完成した。す



なわち本発明は、以下のタンパク質、これをコードするDNA、およびそれらの製 造方法と用途に関する。

- [1] 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からな るタンパク質。
- [2] 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列におい て、1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したア ミノ酸配列からなり、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミ ノ酸配列に対して60%以上のホモロジーを持つチオレドキシンレダクターゼ活性 を有するタンパク質。
- [3] 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基配列からなるDN AとハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、チオレドキシンレ ダクターゼ活性を有するタンパク質。
- [4] 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列におい て、1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したア ミノ酸配列からなり、XIAP結合活性を有するタンパク質。
- [5] 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基配列からなるDN AとハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、XIAP結合活性を有 するタンパク質。
  - [6] [1] [5] のいずれかに記載のタンパク質に結合する抗体。
  - [7] [1] [5] のいずれかに記載のタンパク質をコードするcDNA。
- [8] 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基酸配列からなる 、 [7] に記載のcDNA。
- [9] [7] または [8] に記載したDNAが挿入されたベクター。
- 「10] [9] のベクターを保持する形質転換体。
- [11] [10] の形質転換体を培養する工程を含む、[1] [5] のいずれ かに記載のタンパク質の製造方法。
- [12] [7] に記載のcDNA若しくはその一部に対するアンチセンスDNA。
- [13] [7] に記載のcDNAに特異的にハイブリダイズし、少なくとも15ヌク レオチドの鎖長を持つオリゴヌクレオチド。

[14]以下に示す第1エキソンまたは第2エキソン、および第3-第19エキソンを含み、チオレドキシンレダクターゼ活性を持つタンパク質をコードするDN A。

第1エキソン:配列番号:18

第2エキソン:配列番号:19

第3エキソン:配列番号:20

第4エキソン:配列番号:21

第5エキソン:配列番号:22

第6エキソン:配列番号:23

第7エキソン:配列番号:24

第8エキソン:配列番号:25

第9エキソン:配列番号:26

第10エキソン:配列番号:27

第11エキソン:配列番号:28

第12エキソン:配列番号:29

第13エキソン:配列番号:30

第14エキソン:配列番号:31

第15エキソン:配列番号:32

第16エキソン:配列番号:33

第17エキソン:配列番号:34

第18エキソン:配列番号:35

第19エキソン:配列番号:36

[15] 配列番号: 37で示される[14]のDNA。

[16] 配列番号:18-配列番号:36のいずれかに記載の塩基配列またはその部分配列にハイブリダイズするDNAであって、ヒト染色体22q11.2に特異的にハイブリダイズしうるDNA。

[17] 配列番号:37に記載の塩基配列のうち、配列番号:18-配列番号:36に記載された塩基配列を除く部分、またはその一部とハイブリダイズしうるDNA。

- 特平10-31042
- [18] 下記の工程を含む、XIAPとその結合因子との結合を抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法。
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを、〔2〕に記載のタンパク質と同時に接触させるか、または
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを接触後に、〔2〕に記載のタンパク質を更に接触させ、
- (b) XIAPに結合したおよび/またはしなかった〔2〕に記載のタンパク質の量を決定する
- [19] 下記の工程を含む、チオレドキシンレダクターゼIIの酵素活性を促進、 または抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法。
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質を〔1〕—〔3〕に記載のタンパク 質と接触させる工程、および
- (b) [1] [3] に記載のタンパク質のチオレドキシンレダクターゼ活性の 変化を観察する工程

[8000]

# 【発明の実施の形態】

本発明者らが得た新規なタンパク質TxRII a およびTxRII β のアミノ酸配列は、それぞれ配列番号: 2 および配列番号: 4 に、そしてそれをコードするcDNAの塩基配列を配列番号: 1 および配列番号: 3 にそれぞれ示した。なお、以降本明細書においてはTxRII a とTxRII β の両方を同時に含む用語としてTxRII sを用いることとする。このアミノ酸配列は、ヒト胎盤のcDNAライブラリーをもとに、2 ハイブリッド法を応用してスクリーニングし、構造決定した新規な遺伝子に基づいて推定した配列である。2 ハイブリッド法は、タンパク質の相互作用を高い感度で確認するための方法である。その原理については実施例中で触れるように、マーカー遺伝子の発現を指標に、相互作用するタンパク質の組み合わせをスクリーニングする方法である。本発明者らは、XIAPに対する結合活性を持った物質の探索にこの方法を応用して新規な因子を発見し、その構造を明らかにした。

[0009]

本発明によって提供されるTxRIIsをコードする遺伝子の染色体上の位置は、22

q11.2であることが確認された。TxRIIsはいずれもこの領域の70kbpの中に19のエキソンに分かれて存在していた。染色体上へのマッピングはデータベースの検索によって行ったが、染色体のこの位置に、TxR活性を持ったタンパク質の遺伝子が存在していることはまったく知られていなかった。TxRIIαとTxRIIβとは、2番目のエキソン以降はまったく同じ構造を持つことから、TxRIIのオルターネイティブスプライシングフォームであると断定した。すなわち、TxRIIαの1番目のエキソンが下記の第1エキソン(配列番号:18)となっており、TxRIIβの1番目のエキソンは第2エキソン(配列番号:19)となっている。両者の2番目のエキソン以降は、第3エキソン(配列番号:20)-第19エキソン(配列番号:36)で共通である。

[-0-0 1 0]

興味深いことにこのTxR II遺伝子の近傍には、Di George症候群や神経線維腫症などの原因遺伝子がマップされており我々の発見したTxR IIsも何らかの遺伝病に関与している可能性を否定できない。更に注目すべきことにTxR II αのエキソン1は、カテコール-o-メチルトランスフェラーゼ ( EC 2. 1. 1.6 、以下CO MTと省略する)のプロモーター領域に重なっていた。またCOMTも染色体上22q11. 1→11.2マップされており、その転写方向はTxR IIに対して逆向きであった。つまりTxR II αが転写された場合、COMTのmRNAに対してアンチセンスに作用して、COMTの発現を阻害する可能性が示唆された。これが精神分裂症やパーキンソン病の原因である可能性もある。またこの事実から、TxRII αのエキソン1のセンス鎖DNAを過剰発現させることによって、あるいはアンチセンスオリゴヌクレオチドを、またはセンスの核酸アナログを投与することで、効率的にCOMTの転写を阻害できると考えられる。

[0011]

本発明によって提供されるゲノムDNAにおけるエキソンとイントロンの位置に 関する情報は、これらの疾患と遺伝子異常との関連性について研究を進める上で 不可欠である。またこれらの遺伝子異常を診断するためのプローブの提供を可能 とするものでもある。ゲノム上に占める、各エキソンの位置について表1に示す 。なお、以下に示す位置を示す番号は配列番号:37に示したゲノムの塩基配列

における5'末端を1としたときの番号である。更にこれらの情報に基づいて、た とえば各エキソンに特異的にハイブリダイズするDNAは、イントロン部分の増幅 のためのプライマーとして利用することができる。逆に配列番号:37に記載し た塩基配列のうち、各エキソンを除いたイントロン領域にハイブリダイズするDN Aは、PCRによるエキソンの増幅に利用される。このようなプライマーは、イント ロンやエキソンの異常を知るために不可欠なツールである。遺伝子疾患にはタン パク質をコードする領域の異常のみならず、イントロンの異常によってスプライ シングが正しく行えないことが原因となっているケースも存在することから、こ のようなプライマーは遺伝子疾患の解明に有用である。更に、エキソンにハイブ リダイズすることができるDNAはプローブとして有用である。特にこれらのDNAの 中で染色体22q11.2に特異的にハイブリダイズするDNAは、配列番号:37に示す 本発明によるゲノムDNAのクローニングのためのプローブとして有用である。す なわち、ヒトのジェノミックライブラリーをソースとしてこれらのプローブでス クリーニングを行えば、配列番号:37に示すゲノムDNAの単離が可能である。 プローブやプライマーとして利用する場合、本発明に基づくオリゴヌクレオチド は、ストリンジェントな条件下でのハイブリダイズを達成するために少なくとも 15ヌクレオチドから構成され、望ましくは15-200ヌクレオチド、より望ましい条 件としては25-100ヌクレオチドからなるオリゴヌクレオチドとする。

[0012]

【表1】

			スプライシン	配列番号	
エキン	ノン	塩基番号	3' 側	5' 側	
Exon	1	1- 103	agcag/GTA		1 8
Exon	2	9247- 9446	ccaag/GTG	CAG/caggtc	1 9
Exon	3	10706-10774	ggagg/GTA	CAG/ccgccc	2 0
Exon	4	22205-22261	ccaag/GTA	CAG/gcacc	2 1
Exon	5	22800-22944	gactg/GTA	CAG/gagga	2 2

_		00505 00001	/OTA	0.40/	0.0
Exon	6	23587-23661	gacag/GTA	CAG/aaaag	2 3
Exon	7	25961-26039	aagag/GTG	CAG/attct	2 4
Exon	8	26529-26591	cgcac/GTG	CAG/atcga	2 5
Exon	9	30358-30428	aaaac/GTA	CAG/gttgg	2 6
Exon	10	43016-43035	cagct/GTA	CAG/atgtg	2 7
Exon	11	43954-44045	accag/GTA	CAG/caaat	2 8
Exon	12	46503-46677	catag/GTA	CAG/gtcga	2 9
Exon	13	58623-58759	tggag/GTA	AAG/gggcg	3 0
Exon	14	61367-61462	acaat/GTG	CAG/gttct	3 1
Exon	15	61813-61905	ttgag/GTG	CAG/gtcta	3 2
Exon	16	63647-63718	taaag/GTG	CAG/atggt	3 3
Exon	17	63897-63994	atcaa/GTA	CAG/gtgtg	3 4
Exon	18	64850-65044	cccag/GTA	CAG/gatgg	3 5
Exon	19	66277-66566	-		3 6
		•			

# [0013]

配列番号:2で示されるアミノ酸配列は、データベース検索によると公知のヒトTxRに対して55%の相同性を示した。またヒトグルタチオンレダクターゼに対しては38%の相同性を示した。特に、レドックス活性中心、FAD結合領域、NADPH結合領域、セレノシステイン活性中心においては完全に相同に保存されていた。本発明によるTxRII α と、公知のTxRとのアミノ酸配列のアライメントを図1に示した。これらのデータに基づいて本発明者らは配列番号:2のアミノ酸配列を持つタンパク質をTxRII α と名づけた。しかし公知のヒトTxRにはXIAPとの結合活性が見られないことから、本発明の蛋白質は新規である。またアミノ酸配列においても、両者のホモロジーは60%に満たない。したがって、両者は明らかに異なった蛋白質であり、ヒトTxRが本発明によるTxRII α やTxRII β の構造や機能を予測させるものではない。

## [0014]

1995年に報告されたヒト チオレドキシンレダクターゼは3'側に存在する非翻

訳領域(以下3'UTRと省略する)にAUUUAという配列を含むことが報告されている。このAUUUAは、mRNAの不安定性に寄与していると考えられ、この配列を3'UTRに含むことでmRNAが素早く分解されることが報告されている。このような配列は、サイトカインやプロトオンコジーンにおいても報告されており、そしてこれらのタンパク質が刺激により瞬時に増加し、消失することは周知のことである。これらの事実から推察すると、先に報告されたヒト チオレドキシンレダクターゼは、ある何らかの刺激によって一時的に転写翻訳され、その後速やかに分解され、その作用はごく一時的なものに限られると考えられる。それに対し、本発明のTxRIIsの3'UTRにはこのような配列が存在せず、どちらかといえばTxRIIsが恒常的に生体内のレドックス制御に関与していると考えられる。従ってTxRIIsの阻害剤や促進剤は、これまでに報告されているTxRに対する阻害剤とは、特異性、阻害効果、治療薬として全く異なるものとなる可能性が大きいと考えられる。したがって、本発明によって明らかにされたTxRIIsに関する知見は、生体内のレドックス制御に関与する薬剤の開発において大きな意味を持つものである。

[0015]

本発明によるタンパク質は、配列番号:2や配列番号:4に明らかにされたもののみならず、同等の生理活性を持つ変異体をも含むものである。すなわち本発明は、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質、または該タンパク質中のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなりXIAP結合活性を有するタンパク質すべてを含む。あるいはまた、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質、または該タンパク質中のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなり、しかも望ましくは全体として前記アミノ酸配列に対して60%以上のホモロジーを備え、TxR活性を有するタンパク質すべてを含む。

[0016]

配列番号:2または配列番号:4として記載したアミノ酸配列からわかるように、本発明によるTxRIIsはセレノシステインを分子内に含むセレノ蛋白質である

。一方、既に報告されているヒトTxRはCys-Secys-Gly-終止コドン(UAA)という アミノ酸配列でSecysをコードすることが報告されている。しかも、ウシTxRでは このC末端のCys-Secys-Gly という配列がTxRの活性発現に必要な領域とされてい る。したがって本発明によるヒトTxRIIsにおいても、TxRの活性発現にこの領域 が重要な意味を持つことが推測される。

## [0017]

生理活性を維持しながらアミノ酸配列に変異を加える方法は公知である。たとえば、ランダム突然変異を用いて変異体を作製する方法としてchemical mutagen esis法(Myers RM, et al. Methods Enzymol.,1987;155:501-527)が知られている。この方法では、まず注目している遺伝子の1本鎖DNAに塩基修飾試薬を加えてランダムに変異を導入する。次いで得られた1本鎖DNAを鋳型として、PCRにより適当なプライマーを使って2本鎖DNAを合成しクローニングする。変異体のライブラリーから所望の活性を持った発現産物を与えるクローンを選択すれば、目的とする変異体を得ることができる。他方、標的塩基を決めて変異体を作成する方法としては、突然変異オリゴヌクレオチドプライマーを使って、注目している遺伝子を鋳型にPCRを行うことで変異を導入する方法(Ito W, et al, Gene 1991 Jun 15;102(1):67-70)も公知である。なおアミノ酸配列の変異は人工的な操作のみならず、自然な状態でも生じることがある。本発明における変異体とは、TxR活性、あるいはXIAP結合活性を維持している限り、このような自然に生じた変異体も含むものである。

#### [0018]

TxR活性を確認する方法としては、たとえば次の2つの方法が知られている(Ho Imgren, A. et al. Methods Enzymol. 252:199)。まず、5,5'-ジチオビス(2-ニトロベンゾイックアシッド)[5,5'-dithiobis(2-nitrobenzoic acid; DTNB)のような適当なSH指示薬を用い、TxR活性によって生じる5-メルカプト-2-ニトロベンゾイックアシッド(5-mercapto-2-nitrobenzoic acid; TNB)を412nmのチオールの吸収で測定する方法が公知である。この反応は以下のように示される。

DNTB + NADPH +  $H^+ \rightarrow 2TNB + NADP^+$ 

[0019]



TxR活性のもう一つの指標は、TxR活性によって生じた還元型TrxがインシュリンのSS結合を切断するので、このときに生じる変化を追跡して酵素活性を知る、いわゆるインシュリンアッセイと呼ばれる手法である。指標となる変化には、補酵素NADPHの酸化による340nmの吸収の減少や、インシュリンの還元に伴って生じるチオール基の412nmにおける吸収が利用される。TxRによる還元型Trxの生成過

[0020]

程については既に述べたとおりである。

- 一方、XIAP結合活性については、配列番号:2 または配列番号:4 に記載した アミノ酸配列を持つ天然型の $TxRII\alpha$  あるいは $\beta$  を基準として、その結合活性と 機能的に同等なものであれば良い。機能的に同等な物質のスクリーニング方法と して、具体的にはたとえば以下のような方法を示すことができる。すなわち、XI APとその結合物質との結合を抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする 方法であって、次の工程( $\alpha$ ) または( $\alpha$ )、および( $\alpha$ ) を含む方法である
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを、本発明のタンパク質と同時に接触させるか、または
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを接触後に、本発明のタンパク質を更に接触させ、
- (b) XIAPに結合したおよび/またはしなかった本発明のタンパク質の量を決定する

より具体的には、実施例7-5)阻害剤アッセイとして示した方法に準じた方法を示すことができる。候補化合物の希釈系列を試料とし、希釈系列依存的に吸光度の低下が観察されれば、その候補化合物には結合阻害活性があると判断される。あるいはまた、コンビナトリアルケミストリー(combinatrial chemistry)を応用することもできる。すなわち、候補化合物のライブラリーを用意し、これに本発明のタンパク質をXIAPとともに加えて、候補化合物に結合するXIAPを追跡すれば、TxRIIsの拮抗阻害物質をスクリーニングすることができる。逆に、候補化合物に結合するTxRIIsを指標とすれば、TxRIIsのXIAPに対する結合をブロックする化合物をスクリーニングすることになる。

#### [0021]

本発明によるスクリーニング方法において、前記本発明のタンパク質とは、XI APとの結合活性ドメインを持つものであれば良い。すなわち、必ずしも配列番号:2や配列番号:4に示すアミノ酸配列を持った完全な分子でなくても良い。候補化合物や本発明のタンパク質の結合を観察するためには、これらのタンパク質を観察可能な分子で修飾しておく。観察可能な分子としては、放射性同位元素、蛍光物質、発光物質、および酵素活性物質等を挙げられる。前記コンビナトリアルケミストリーを応用した場合には、候補化合物のライブラリーを固相上に固着した状態にしておくと、反応液の分離と洗浄に続く標識の測定までの操作を容易に行えるので便利である。

なおこれらの方法は、本発明における変異体のスクリーニングに有用なばかりでなく、XIAPと本発明のタンパク質との結合を阻害する化合物の一般的なスクリーニング方法として利用することができる。このスクリーニング方法を通じてスクリーニングされた化合物は、XIAPが関与するシグナル伝達系を制御しうることから、本発明によって提供されるタンパク質、その抗体、類似物質などには、アポトーシス促進を通じてがんの抑制やウイルス感染細胞における細胞死の誘導等の効果が期待できる。

#### [0022]

加えて、本発明のTxRIIsを利用し、その酵素活性を促進、または抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法が提供される。この方法は、以下の工程によって構成される。

- (a) スクリーニングの対象となる候補物質をTxRIIsと接触させる工程、および
- (b) TxRIIsのTxR活性の変化を観察する工程

このスクリーニングに用いられるTxRIIsは、必ずしも完全な分子である必要はなく、TxRIIsの酵素活性を維持する断片を利用することもできる。TxR活性の測定は、前記のような方法に基づいて行えば良い。TxRIIsの構造が公知のTxRIとは異なっていることから、一方の活性に影響する化合物が他方に作用するとは限らない。したがってTxRIIsの酵素活性に影響を与える物質をスクリーニングする方法は、TxRIIsの酵素活性に特異的な阻害剤や活性化剤を明らかにするために、あ

るいはTxRIIsとTxRIに同じように作用する化合物を得るために不可欠な技術である。

TxRが生体内のレドックスを制御していることから、本発明によるスクリーニング方法に基づいて得ることができるTxRIIsの阻害剤には、抗がん剤や自己免疫疾患の治療剤としての用途が期待できる。たとえば、自己免疫疾患であるリウマチの一般的な治療薬として利用されている有機金化合物は、セレノプロテイン、中でもTxRの阻害活性が高いとされている。したがって、TxRIIの阻害作用を持つ化合物には、類似の薬理活性を期待できる(Stephan Gromer et al.,J.Biol.Chem.Vol.273,No.32,20096-20101,1998)。また、TxRの活性阻害を通じて薬理活性を期待するのであれば、公知のTxRのみならずTxRIIに対しても有効な化合物を選択する必要があることから、本発明によって提供されるTxRIIの活性に影響を与える化合物のスクリーニング方法は有用である。

[0023]

本発明のタンパク質は、TxRII α、あるいはβを発現している細胞から抽出・精製することによって得ることができる。細胞には、目的とするタンパク質を高度に発現しているものを選択するのが有利である。目的とするタンパク質をコードするDNAの塩基配列が与えられているので、この配列に基づくプローブを使って、標的遺伝子を高度に発現している細胞株をスクリーニングする方法は当業者が日常的に行っている。実施例に示すように、本発明によるTxRIIsは、多くの培養細胞が発現しているので、これらの培養細胞を原料とすれば良い。また、細胞培養物から種々の抽出法やタンパク質の精製法を組み合わせて目的とするタンパク質を純化する方法も、当業者が経験的に選択することができる。具体的には、ゲルろ過、イオン交換クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、イムノアフィニティクロマトグラフィーなど様々な精製方法が利用できる。

こうした天然材料からの精製とは別に、遺伝子工学的な手法によって本発明によるタンパク質を得ることもできる。たとえば配列番号:1や配列番号:3に示した塩基配列を基に、その翻訳領域を適当なベクターに組み込んで発現ベクターを構築する。そして、この発現ベクターを適当な宿主にトランスフェクトすれば目的のTxRIIを組み換え体として発現させることができる。

#### [0024]

加えて本発明は、前記本発明によるタンパク質をコードするcDNAを提供する。 本発明が開示する配列番号:1または配列番号:3に示す塩基配列を持つDNAは 新規である。本発明のcDNAは、たとえば配列番号:1または配列番号:3に記載 した塩基配列に基づいて設計したプローブを使って c DNAライブラリーをスクリ ーニングすれば、目的とする遺伝子を得ることができる。この他、配列番号:1 または配列番号:3に記載した塩基配列を基にプライマーを合成し、cDNAライブ ラリーを鋳型としてPCRを行っても、本発明による遺伝子を得ることができる。 プローブやプライマーの設計と調製は、本発明のcDNAの塩基配列に基づいて当業 者に公知の方法で行うことができる。PCR用のプライマーにおいては、増幅しよ うとするセグメントの 5′末端付近と、 3′末端付近の配列を選択することにな る。このときに各プライマーの5'側に制限酵素認識配列を付加しておくと、ベク ターへの挿入に便利である。配列番号:1、あるいは配列番号:3に示した塩基 配列は、いずれも約2kbpの長さを持っている。この程度の長さであれば、一組の プライマーを利用しcDNAを鋳型として1度のPCRで全領域の増幅が可能である。 得られる増副産物は、電気泳動で確認することにより標的遺伝子の高感度な検出 を可能とする。あるいは増副産物をベクターに組み込むことによって発現ベクタ ーを構築することができる。実施例に用いた市販のライブラリーには、本発明に よるTxRIIsの全長cDNAが含まれている。したがって、これを鋳型としてPCRを行 えば本発明のcDNAを容易に得ることができる。あるいはTxRIIsを発現しているこ とを示した各種細胞株のmRNAをもとにRT-PCRを行うことによっても、本発明のcD NAを得ることができる。

#### [0025]

配列番号: 1、または配列番号: 3に記載した塩基配列に基づいて活性型のTx RIIsの発現ベクターを構築するときに、そのCDSと並んで重要な構成要素となるのが3'UTRである。3'UTRのうち、配列番号: 1の1780-1909、そして配列番号: 3の1883-2012に相当する部分(配列番号: 5、130bp)は共通の塩基配列で構成されている。この部分が、セレノシステインを含んだ完全な形のTxRIIsとして発現させるために必要となる。mRNAにおけるこの領域に相当する部分によって構成

されるステムループ構造により、通常は停止コドンであるUGAがセレノシステインに翻訳される。先に述べたとおり、セレノシステインはTxRの酵素活性に必須のアミノ酸と考えられている。したがって、本発明に基づく発現ベクターには、この領域を含む形でインサートを組み込む必要がある。ただし、本発明のTxRIIsにTxR活性を期待しないのであれば、この領域は必須ではない。たとえば、特定の領域のみからなるTxRIIsのドメインペプチドの発現を目的とするようなケースでは、必要なアミノ酸配列をコードする塩基配列のみを発現可能な形で組み込むことによって目的のタンパク質を得ることができる。このようにして得られるドメインペプチドには、TxRの酵素活性は期待できないが、たとえば、本発明によるTxRIIsを認識する抗体作成のための免疫原として利用することは可能である。あるいは、XIAPとの結合を担う領域を選択すれば、本発明に基づくXIAPとの結合活性を備えた変異体の作成を可能とする。

# [0026]

本発明によるDNAは、配列番号:1および配列番号:3に示した塩基配列そのもので構成されるもののみならず、その変異体をも含む。本発明に基づくDNAの変異体とは、次の2つに大別される。すなわち、第一に、先に述べたアミノ酸配列に変異を持つ本発明によるタンパク質のすべてについて、それをコードする塩基配列を備えたDNAは、本発明に基づくDNA変異体に他ならない。この種の変異体をより具体的に説明すれば、TxRIIsとしての活性を維持する範囲内でアミノ酸配列に変異を加えた全ての変異体をコードするDNAは、配列番号:1あるいは配列番号:3にハイブリダイズすることができるかどうかとは無関係に本発明によるDNAに含まれる。通常1つのアミノ酸に対するコドンには複数の配列が対応している(縮重)ため、与えられたアミノ酸配列をコードするDNAの塩基配列には理論上は天文学的な数に上る種類の配列が想定できる。この理由により、本発明によるDNAの塩基配列は特定配列との相補性とは無関係に特定されなければならないのである。

# [0027]

第2に、配列番号:1または配列番号:3とハイブリダイズすることができ、かつTxRIIsとしての活性を維持するタンパク質をコードするDNAは、本発明によ

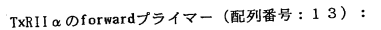
るDNAに含まれる。ストリンジェントな条件下で特定配列にハイブリダイズする ことができる配列は、特定配列がコードするタンパク質と類似した活性を持つも のが多いと考えられる。

変異体も含め本発明によるDNAの塩基配列は、公知の技術に基づいてさまざま な用途に利用することができる。本発明において明らかにされたcDNAの塩基配列 に基づいて、この塩基配列に特異的にハイブリダイズするオリゴヌクレオチドを 得ることができる。本発明に基づくオリゴヌクレオチドは、ストリンジェントな 条件下でのハイブリダイズを達成するために少なくとも15ヌクレオチドから構成 され、望ましくは15-200ヌクレオチド、より望ましい条件としては25-100ヌクレ オチドからなるオリゴヌクレオチドとする。このようなオリゴヌクレオチドは、 プローブやプライマーとして利用される。与えられた配列をもとに、その配列に 特異的にハイブリダイズするプローブを設定することは当業者が日常的に行って いることである。特異的なハイブリダイズを達成する塩基配列は、目的とする標 的塩基配列に対して必ずしも完全に相補的である必要は無い。ストリンジェント な条件の元で、必要な特異性を達成できれば、配列の変異は許容される。設定さ れた塩基配列を持ったオリゴヌクレオチドは化学合成によって得ることができる 。そしてそのオリゴヌクレオチドに適当な標識を付加すれば、さまざまなフォー マットのハイブリダイゼーションアッセイに利用することができる。プライマー として利用する場合には、相補鎖の合成原理に応じて複数の領域を設定すること ができる。たとえばPCRのためのプライマーであれば、合成の対象となるセグメ ントの5'側と3'側の両端を規定する領域がプライマーとして選択される。本発明 によるオリゴヌクレオチドは、基本的なPCRのみならず、RNAを鋳型とするRT-PCR 、増幅領域をネストさせて髙感度な検出を可能とするネステッドPCR、あるいはc DNAの合成等、様々な相補鎖合成反応に応用することができる。

[0028]

たとえばTxRIIsのcDNA増幅用プライマー、あるいは3'UTR増幅用のプライマーとして次の塩基配列を示すことができる。以下に示すTxRIIsのcDNA増幅用プライマーを用いれば、本発明によるTxRIIsを公知のTxRと識別することが可能で、後者のcDNAを特異的に増幅することができる。





5' -ACGATGGCGGCAATGGCGGTG-3'

TxRIIβのforwardプライマー(配列番号:14):

5'-ACCATGGAGGACCAAGCAGGT-3'

TxRIIsのreverseプライマー(配列番号:15):

5'-TTACCCTCAGCAGCCTGTCAC-3'

3' UTR増幅用forwardプライマー(配列番号: 16):

5'-GCGCCATCCCTGCAGGCCAGG-3'

3' UTR増幅用reverseプライマー(配列番号:17):

5'-CACACTTCAGAAAAAGTACCC-3'

[0029]

本発明に基づくオリゴヌクレオチドは、TxRIIsの発現を抑制するアンチセンス DNAとしても利用することができる。アンチセンス核酸が標的遺伝子の発現を抑 制する作用としては、複数の要因が存在する(平島および井上「新生化学実験講 座2 核酸IV 遺伝子の複製と発現」,日本生化学会編,東京化学同人,pp.319-347 ,1993)。いずれの作用で標的遺伝子の発現を抑制することも可能である。一つの 態様としては、遺伝子のmRNAの5'端近傍の非翻訳領域に相補的なアンチセンス配 列を設計すれば、遺伝子の翻訳阻害に効果的であろう。しかし、コード領域もし くは3'側の非翻訳領域に相補的な配列も使用し得る。このように、遺伝子の翻訳 領域だけでなく非翻訳領域の配列のアンチセンス配列を含むDNAも、本発明で利 用されるアンチセンスDNAに含まれる。使用されるアンチセンスDNAは、適当なプ ロモーターの下流に連結され、好ましくは3'側に転写終結シグナルを含む配列が 連結される。このようにして調製されたDNAは、公知の方法で、発現を抑制すべ き細胞へ形質転換できる。アンチセンスDNAの配列は、形質転換すべき細胞が持 つ内在性TxRIIs遺伝子(若しくはその相同遺伝子)またはその一部と相補的な配 列であることが好ましいが、遺伝子の発現を有効に阻害できる限り、完全に相補 的でなくてもよい。転写されたRNAは、標的とする遺伝子の転写産物に対して好 ましくは90%、最も好ましくは95%の相補性を有する。アンチセンス配列を用い て、効果的に標的遺伝子の発現を阻害するには、アンチセンスDNAの長さは、少

なくとも15塩基以上であり、好ましくは100塩基以上であり、さらに好ましくは500塩基以上である。通常、用いられるアンチセンスRNAの長さは5kbよりも短く、好ましくは2.5kbよりも短い。内在性遺伝子の発現の抑制は、また、リボザイムをコードするDNAを利用して行うことも可能である。

[0030]

本発明は、本発明に基づくタンパク質を認識する抗体を提供する。本発明の抗体は、先に述べたような方法で得たタンパク質やその断片を公知の方法によって免疫することによって調製することができる。免疫に当たってはFCAのようなアジュバントを免疫抗原と混合し、適当な免疫スケジュールで免疫動物の皮下に免疫する。免疫動物には、TxRの構造がヒトとできるだけ異なっているものを選択すると高い免疫刺激を期待できる。抗体は、免疫動物の血清から精製したポリクローナル抗体のみならず、抗体産生細胞のクローニングによって得ることができるモノクローナル抗体とすることもできる。免疫動物の抗体産生細胞を回収し、クローニングを可能とする培養細胞株と融合させてモノクローナル抗体を産生する細胞株を樹立する方法は、当業者によって自明である。こうして得られる抗体は、本発明によるTxRの免疫学的な検出や、精製に利用することができる。

更に、異種動物由来のTxRIIsを認識する抗体産生細胞が持つ抗体の可変領域の遺伝子を利用し、これをヒト化することも可能である。すなわち、たとえばマウスの抗体可変領域にヒト抗体の定常領域を備えたキメラ抗体を遺伝子組み換えによって作り出すことができる。あるいは超可領域のみをヒト抗体のフレームワークに組み込んだ、いわゆるヒト化抗体(humanaized antibody)を得る方法も公知である。これらのヒト化した抗体は、ヒトに投与しても免疫学的な反応を起こしにくいのでin vivoにおいて安全に、しかも効果的に利用することができる。以下、実施例に基づいて本発明を更に詳細に説明する。

[0031]

#### 【実施例】

本発明において、汎用されている手法については全てJ. Sambrook, E. F. Frits ch & T. Maniatis (1989) Molecular Cloning, a laboratory manual, second e dition, Cold Spring Harbor Laboratory Pressに従って行った。

[0032]

1. XIAPのPCRによるクローニング

# 1-1) プライマー作製

ヒトのXIAP遺伝子全長を、PCR法を用いて単離するために、以下の2つのプライマーを合成した。

- ・5' プライマー (XIAP 2486 (32mer))
  - 5' GCG GGA TCC ATG ACT TTT AAC AGT TTT GAA GG -3'
    - \*5'端3塩基(GCG)は制限酵素処理を円滑に行なうためのもの。
      - 5' 端4塩基目から9塩基目まで(GGATCC)は制限酵素BamH I サイト。
- ・3' プライマー (XIAP 2482 (32mer))
  - 5' GCG CTC GAG CTA CTA TAG AGT TAG ATT AAG AC -3'
    - \*5'端3塩基(GCG)は制限酵素処理を円滑に行なうためのもの。
      - 5' 端4塩基目から9塩基目まで(CTCGAG)は制限酵素Xho I サイト。

## 1-2) PCR

ヒトT細胞由来Jurkat細胞由来のcDNAを鋳型DNAとして用い、ヒトXIAP遺伝子全長をPCR法で増幅した。PCRは、GeneAmp PCR System 2400 (PERKINELMER)を用い、下記のプログラムで行った。

- a) 94℃ 5min.
- b) 94℃ 1min.、58℃ 3min.、72℃ 3min.を1サイクル
- c) 94℃ 1min.、65℃ 1min.、72℃ 2min.を35サイクル
- d) 72℃ 10min.

[0033]

1-3) pAS2-1ベクターへのPCR産物のクローニング

# i) PCR産物の精製

PCR後、増幅されたDNA断片を 1% アガロース電気泳動によって確認した。このDNA断片を制限酵素BamH I、Xho Iで処理した。制限酵素処理したDNA断片を 1% アガロースで電気泳動後、切り出し、グラスマトリクス法 (BIO101社、GeneClean) により精製した。

[0034]

#### ii)ベクターの作製

PAS2-1ベクターは、CLONTECH社のMATCHMAKER Two Hybrid System (商品名)で用いられるbaitベクターで、GAL4-DNA-BD (GAL4蛋白質のDNA Binding Domain)をコードする配列の下流にマルチクローニング部位 (MCS) が存在する。なお、2ハイブリッド法におけるbait (おとり)とは、未知の結合因子を探し出すためのプローブとして機能する既知のタンパク質を発現する側のベクターを意味する。GAL4-DNA-BDとPCR産物の翻訳フレームを合わせるため、このMCSの制限酵素 Nde IサイトをNde Iで切断後、常法により平滑末端とし、セルフライゲーションさせ2フレームずれたベクターPAS △NdeI(+2)を得た。これを制限酵素BamH I、Sal Iにより処理した断片を、PCR産物と同様の方法で精製した。精製したPCR産物、PAS2-1 △NdeIベクターの断片をライゲーションした。精製したPCR産物、PAS2-1 △NdeIベクターはモル比が1になるよう混和し、T4 DNA ライゲースを用い16℃で1時間反応させた。

[0035]

# iii)大腸菌のトランスフォーメーション

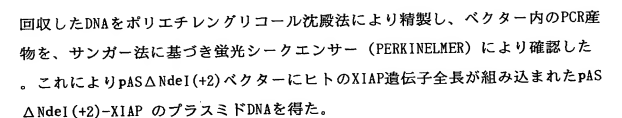
常法(Hanahan, D.1983 Studies on transformation of Escherichia coli with plasmids, J. Mol. Biol 166: 557)によりコンピテント化された大腸菌株DH5 αに、ライゲーション反応液を加え、穏やかに混和し氷上に30分静置後、42℃温水中で 90 秒熱ショックを加え、再度氷上に2分静置し、SOC培地を加え37℃で1時間震盪培養した。、50μg/mlのアンピシリンを含むLBプレートにスプレッドし、37℃で一晩培養した。

[0036]

iv) アルカリ-SDS法によるDNAの回収およびインサートの確認 プレートから複数のコロニーを拾い、LB-アンピシリン培地で37℃-晩培養した 。培養した大腸菌から、アルカリ-SDS法を用いてプラスミド DNAを回収した。回 収したプラスミド DNAを適当な制限酵素で切断し、アガロース電気泳動によりベ クター内に目的のPCR産物が組み込まれていることを確認した。

[0037]

v)シークエンスの確認



[0038]

# 2. 2ハイブリッドスクリーニング

細胞内情報伝達機構の解析や高度な細胞機構の研究において、タンパク質間の相 互作用を検出することや、既知のタンパク質と相互作用する未知あるいは既知の 分子を同定することは非常に重要である。2ハイブリッド スクリーニングシス テムは、2つの遺伝子のコードするタンパク質の相互作用の検出、あるいはある 遺伝子産物と相互作用する分子のクローニング方法として注目を集めている。こ の方法は2つの遺伝子産物をそれぞれ転写因子のDNA結合部位 (GAL4-DNA-BD)と 転写活性化部位 (GAL4-AD)に融合させ、両者の相互作用を転写活性を指標にして 検出する。GAL4-DNA-BD融合蛋白質とGAL4-AD融合蛋白質を酵母の核内で同時に発 現させる。両者が相互作用する場合、GAL4プロモーターを上流に持つHIS3遺伝子 、lac Z遺伝子の転写翻訳が起こることが期待される。すなわち両者の蛋白質の 相互作用がある場合のみ、その酵母は、ヒスチジンを除いた寒天培地上で生育が 可能になり、 $\beta$ -ガラクトシダーゼ(以下、 $\beta$ -Galと省略する)活性がX-galを基 質として検出可能になる。この様に2ハイブリッド スクリーニングシステムは 、タンパク質を精製せずに2つの遺伝子産物の相互作用が酵母核内という in vi vo の条件下で判定できるという優れた特性を有している。しかしながら相互作 用を示さずにGAL4プロモーターからの転写を起すタンパク質のスクリーニングは 不可能である。そこで、GAL4-DNA-BD融合蛋白質のみでlac Z遺伝子が発現しない 、すなわちβ-gal活性がないことを確認する事が非常に重要な事である。2ハイ ブリッド スクリーニングはCLONTECH社のMATCHMAKER 2ハイブリッド法 2を用い 、実験方法は全てこのプロトコールに従った。

[0039]

2-1) pray用のライブラリーDNAの精製

CLONTECH社より購入したHuman Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryをスクリーニ

ング用のライブラリーに用いた。このライブラリはpACT2ベクターで作製されており、GAL4-AD (GAL4蛋白質のActivation Domain)をコードする配列の下流にMC Sがあり、このMCSにcDNA断片が挿入されている。2ハイブリッド法において、未知の結合因子を含むと思われるライブラリーをprayと呼ぶ。直径150mmのLBアンピシリンプレート100枚に1枚あたり約20,000個のコロニーをで30℃で一晩培養し、菌体をLBアンピシリン液体培地で30℃で4時間培養した。集菌した大腸菌からプラスミド DNAをポリエチレングリコール沈殿法により回収精製した。

[0040]

2-2)融合タンパク質の発現確認と $\beta$ -gal活性がないことの確認 構築した $pAS\Delta$  NdeI (+2)-XIAPで酵母を形質転換し、XIAPがGAL4-DNA-BD融合蛋白 質として発現すること、ならびにGAL4-DNA-BD融合XIAP(bait)が単独でGAL4プロ モーターを活性化し、lac Z遺伝子が発現しないことを確認した。

## [0041]

酢酸リチウム法(Gietz, D., Jean, A., Woods, R. A., & Schiestl, R. H.199 2, Improved method for high efficiency transformation of intact 酵母 cell s. Nucleic Acid Res. 20:1425)によりコンピテント化された酵母Y190に、pAS △ NdeI(+2)-XIAPのプラスミド DNAを用いて形質転換した。形質転換により得られたコロニーを、SD/-Trp液体培地で30℃ 3日間培養した。培養後に酵母菌体を遠心分離により集め、尿素/SDS蛋白抽出バッファーを用いて常法(Printen, J. A. & Sprague, G. F., Jr. (1994) Protein interactions in the 酵母 pheromone response pathway: Step 5 interacts with all members of the MAP kinase c ascade. Genetics 138: 609-619)により酵母よりタンパク質を抽出した。SDS-P AGEによりタンパク質を泳動後、PVDFメンブレンに蛋白質をブロッティングした。anti-GAL4 DNA binding domain monoclonal antibody (CLONTECH社製) とanti-XIAP ポリクローナル抗体を用いたウエスタンブロットにより、GAL4-DNA-BDと XIAPとの融合蛋白質が発現していることを確認した。

[0042]

GAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質の発現が確認された酵母の形質転換体を生

育させたプレートに、滅菌したナイロントランスファーメンブレン(Amersham社製、Hybond-N+)をのせ、コロニーをメンブレンにトランスファーした。このメンブレンを液体窒素に10秒間浸した後、室温に戻し、コロニーがついている面を上にし、Z-buffer / X-gal 溶液(100ml Z-buffer(16.1g/L Na2HP04-7H20、5.50g/L NaH2P04-H20、0.75g/L KCl、0.246g/L MgSO4-7H20、pH7.0に調整)、0.27ml メルカプトエタノール、1.67ml X-gal 溶液(20mg/ml X-gal in DMFA))を浸した濾紙の上に置き、30℃で1時間以上静置した。この結果GAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質の発現が確認された酵母の形質転換体は青くならなかった。すなわちGAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質単独ではGAL4プロモーターからの転写を活性化せず、2ハイブリッド スクリーニングシステムに使用可能であることが確認できた。

[0043]

#### 2-3) 1次スクリーニング

GAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質の発現が確認された酵母の形質転換体を大量培養し、酢酸リチウム法によりコンピテント化した。これを先に調製したHuman Placenta MATCHMAKER cDNA Library で形質転換した。得られた形質転換体をSD/-Trp/-Leu/-His/+3-ATのプレートにストリークし、7日間 30℃で培養した。これにより、baitとpreyが結合しGAL4プロモータの下流にあるHis3遺伝子が発現しHis+になった酵母だけが生育しコロニーを生じる。用いたライブラリーのindependent clonesは5×10<sup>6</sup>に対して実際にスクリーニングしたのは72.5×10<sup>7</sup>7であり約5倍量のスクリーニングが行えた。この1次スクリーニングでHis+になった酵母は82クローンであった。

[0044]

#### 2-4) 2次スクリーニング; $\beta$ -gal アッセイ

1 次スクリーニングで得られたクローンにおいて、本当にbaitとpreyが結合しGA L4プロモータの下流遺伝子を発現させているかを調べるために、もう1つのGAL4 プロモータの下流にあるIac Z遺伝子が発現しているかどうか、すなわち $\beta$ -gal 活性をもつかどうかを調べた。SD/-Trp/-Leu/-His/+3-ATの寒天プレートにナイロントランスファーメンブレンをのせ、このメンブレン上に1 次スクリーニング

でHis+になった酵母82クローンを培養生育させた。コロニーリフトフィルターアッセイによる $\beta$ -gal 活性測定により、His+かつ $\beta$ -gal活性を持つクローンを得た。この2次スクリーニングにより74個の $\beta$ -gal活性を有するコロニーを得た。

[0045]

# 2-5) prayの配列決定

クリーニングで得られたクローンに挿入されているDNA配列を調べるために、酵母からプラスミドDNAを回収し大腸菌に移した。

まずHis+で、かつβ-gal活性を持つ酵母のクローンをプレートから掻き取り、SD/-Leu培地で一晩培養した。集菌後菌体を常法(Kaiser, P. & Auer, B. (1993) R apid shuttle plasmid preparation from 酵母 cells by transfer to E. coli. Bio Techniques 14:552)に従い処理し、 酵母プラスミドDNAを回収した。

[0046]

HEPES-NaOHを用いてのコンピテント化されたエレクトロポレーション用の大腸菌HB101を、酵母から回収したプラスミド DNAでエレクトロトランスフォームした。エレクトロポレーション後、37℃に温めておいたSOC培地を加え、37℃で1時間震盪し回復培養を行なった。培養後、-Leuプレート(50μg/ml アンピシリン、40μg/ml プロリン、1mM 塩酸チアミン、-Leuドロップアウト溶液を含むM9 プレート)にスプレッドし、37℃で一晩培養した。大腸菌HB101はleuB変異を持っており、酵母から得られたプラスミド DNAのうち、leuB変異を相補できるLEU2遺伝子をコードするライブラリーベクターのみが大腸菌HB101をトランスフォームし、プレート上にコロニーを形成することができる。生育した大腸菌HB101からのプラスミドDNAをアルカリーSDS法で抽出した。回収したプラスミド DNAを用い、大腸菌DH5αをトランスフォームした。

[0047]

大腸菌DH5 α内のpACT2ベクターのプラスミドDNAをアルカリ-SDS法により回収し、ポリエチレングリコール沈殿法により精製した。サンガー法に基づき蛍光シークエンサーによりベクター内の遺伝子の塩基配列を確認した。これにより、新規遺伝子X19を得た。

[0048]



# 2-6) 再トランスフォームによる確認

精製したpACT2-X19のプラスミドDNAで酵母Y190をトランスフォームした後、 $\beta$ -g al活性測定を行なうことにより、GAL4-AD蛋白質とX19との融合蛋白質単独ではGAL4プロモーターからの転写を起こさないことを確認した。また、pAS $\Delta$ NdeI(+2)-XIAPとpACT2-X19によってトランスフォームしたY190の $\beta$ -gal活性測定、およびpAS-X19とpACT-XIAPによってトランスフォームしたY190の $\beta$ -gal活性測定によりGAL4プロモーターからの転写が起こっていること、すなわちXIAPとX19が酵母核内で結合することを確認した。

[0049]

## 3. X19アミノ酸配列相同性検索

X19の機能をアミノ酸配列上から予測するために、東京大学医科学研究所ヒトゲノム解析センター及び京都大学化学研究所スーパーコンピューターラボラトリーのwwwサービス(http://www.genome.ad.jp)を用いて、アミノ酸配列相同性検索を行なった。

[0050]

# 3-1) 配列相同性検索プログラムBLAST

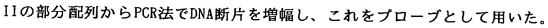
ノンリダンダントアミノ酸配列データベースnr-aaを用いてのX19のアミノ酸配列に相同な配列の検索を行なった(blastp search)。その結果X19はhuman thiore doxin reductase、human glutathione reductaseにそれぞれ55%、38%のホモロジーを有する新規遺伝子であった。更にhuman thioredoxin reductaseにおいて報告されている機能領域(レドックス活性中心、FAD結合領域、NADPH結合領域、セレノシステイン活性中心)が完全に相同に保存されていた(図1、配列1)。よって我々はX19をヒト・チオレドキシンレダクターゼII(human thioredoxin reductase II;TxRII)と命名した。

[0051]

#### 4. TxRIIの全長cDNAの獲得

# 4-1) コロニーハイブリダイゼーションによる全長cDNAの獲得

Human Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryから、コロニーハイブリダイゼーションによりTxRIIの全長cDNAを獲得した。スクリーニングには、配列決定されたTxR



[0052]

i)コロニーハイブリダイゼーション用メンブレンの作製

Human Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryを希釈し、直径150mmのLB (ampicilli n)プレート1枚当り4×10<sup>4</sup>個以上のコロニーが生育するようにまいた。これを12枚用意し、30℃で一晩培養した。ハイブリダイゼーション用メンブレンにコロニーを移し、常法に従いコロニーハイブリダイゼーション用メンブレンを作製した

[0053]

## ii)プローブの作製

TxRIIのcDNAを鋳型に下記のプライマーを用いPCRでN末端側約500bpのDNA断片を得た。

TxRII-sF3 5' - TAT GAT CTC CTG GTG GTC - 3'

TxRII-sR2 5' - GTC ATC ACT TGT GAT TCC - 3'

増幅されたDNA断片を1%アガロースゲル電気泳動で分離し、グラスマトリクス法により精製した。精製したDNA断片は、DNAランダムラベリングキット (amercham 社製、rediprime DNA labelling system) と  $[\alpha-^{32}P]$  deoxy-CTP (ICN社製) で  $[^{32}P]$  ラベルされたプローブを作製し、スピンカラム (pharmacia社製、ProbeQuan t G-50 Micro Column) で精製した。

[0054]

# iii)ハイブリダイゼーション

ハイブリダイゼーションは、ハイブリボトルおよびハイブリオーブン(タイテック社製)を用いて行なった。DNAをクロスリンクさせたメンブレンは、ハイブリダイゼーションバッファー(10% PEG6000、1.5% SSPE、7% SDS)で65%、1時間プレハイブリダイズした。 $[^{32}P]$  ラベルされたプローブを煮沸し急冷した後、65% に温めたハイブリバッファーで希釈し、プレハイブリダイゼーションに用いた液と交換した。ハイブリダイゼーションは65%で一晩行なった。

[0055]

iv)洗浄とオートラジオグラフィー

0.1×SSC、0.1% SDSの洗浄液でハイブリダイゼーションバッファーを洗い、適宜 サーベイメーターで洗いの程度を確認した。洗浄液のカウントが無くなるまで数 回洗浄液を換え、完全にカウントが無くなったら、メンブレンにフィルムをのせ 、オートラジオグラフィーにより陽性コロニーを検出した。

[0056]

v) ポジティブコロニーの単離

パスツールピペットによりポジティブコロニーを単離し、これを希釈倍率を変えて直径100mmのLB (ampicillin)プレートにまき、30℃で一晩培養した。以下同様の方法でハイブリダイゼーションを行い、単一ポジティブコロニーを得た。これよりプラスミドDNAを回収しそのDNA配列を決定した。こうして決定した塩基配列が配列番号:1に示すTxRIIαのcDNAである。

[0057]

4-2) PCRクローニングによる全長cDNAの獲得

2ハイブリッドで用いたHuman Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryから、TxRII 特異的なプライマーとライブラリーベクター特異的なプライマーを組み合わせて PCR法によるTxRII遺伝子の獲得を試みた。用いたプライマーの配列は、コロニーハイブリダイゼーションによって得られたクローンの塩基配列に基づき、以下のように設定した。

TxRII特異的プライマー1

5' - ACA GCT TCT GCC ATC TTC CTC -3'

TxRII特異的プライマー2

5' - AGA AGG TTC CAC GTA GTC CAC - 3'

ライブラリーベクター特異的なプライマー

5' - CCA TAC GAT GTT CCA GAT TAC - 3'

PCRは、TxRII特異的プライマー1とライブラリーベクター特異的なプライマーの 組み合わせで、GeneAmp PCR System 2400 (PERKINELMER)を用い、下記のプログ ラムで行った。

- a) 94℃ 5min.
- b) 94°C 30s、56°C 30s.、72°C 1min.30sを35サイクル

d) 72℃ 10min.

PCR産物を1%アガロースで電気泳動後、切り出して精製し次のPCRのテンプレートとした。2回目のPCRはTxRII特異的プライマー2とライブラリーベクター特異的なプライマーの組み合わせで、下記のプログラムで行った。

- a) 94°C 5min.
- b) 94℃ 30s、56℃ 30s.、72℃ 1min.30sを35サイクル
- d) 72℃ 10min.

PCR産物を1%アガロースで電気泳動後、切り出して精製しTopo TA cloning Kit (Invitrogen)を用いてクローニングし、PCR産物のDNA配列をシークエンスした。その結果約180bpの5'-非アミノ酸翻訳領域を含むcDNAが得られ、最初のメチオニン(Met)の直前にKoZak consensusがある事などからこれが最初のMetであると断定した。しかしながらN末端側の配列は、酵母の2ハイブリッド法で得られたものと異なっていた。この遺伝子はTxRIIの2つ目のエキソン以降は全く同一であることから、TxRIIのオールターネイティブスプライシングフォームであると結論した。酵母の2ハイブリッド法で得られたものをTxRIIα、オールターネイティブスプライシングフォームをあると結った。酵母の2ハイブリッド法で得られたものをTxRIIα、オールターネイティブスプライシングフォームをTxRIIβと呼ぶことにした。TxRIIβはTxRIIαの2番目のエキソン以降は全く同一の遺伝子であった(配列番号:3)。

[0058]

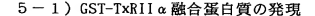
更にTxRIIsのcDNA塩基配列に基づいて公知のゲノムの塩基配列を検索したところ、22q11.2にマッピングされることが確認された。TxRIIsをコードする遺伝子は、いずれもこの領域の70kbpの中に18のエキソンに分かれて存在していた。この領域にXIAPとの結合活性や、あるいはTxR活性を持ったタンパク質をコードする遺伝子の存在は、まったく予想されていない。

[0059]

#### 5. 抗TxRII抗体の作製

ヒトTxRII蛋白質に対する抗体を作製するために、免疫原としてGST (グルタチオン-S-トランスフェラーゼ)蛋白質との融合蛋白質を精製し、マウスに免疫することで、抗 TxRIIマウス抗血清を回収した。

[0060]



 $pACT2-TxRII\alpha$ から $TxRII\alpha$ フラグメントを pGEX ベクター(pharmacia社製)にリクローニングし、 $pGEX-TxRII\alpha$ を構築した。この $pGEX-TxRII\alpha$ でトランスフォームされている大腸菌( $DH5\alpha$ )を $LB-アンピシリン培地で37℃で一晩培養した。その培養液を新しい<math>LB-アンピシリン培地に100倍希釈になるように加え 37℃で培養した。培養液の濁度が 0.6 付近となったところで<math>GST-TxRII\alpha$  融合蛋白質を発現誘導するために IPTG ( $isopropyl-\beta-D(-)-thiogalactopyranoside$ ) を終濃度 0.5mM になるように添加し、さらに4 時間37℃で培養した。培養後遠心により集菌した。

#### [0061]

回収した菌体を氷冷した1% Tween- 20を含むPBSによく懸濁し、超音波破壊により菌体を完全に破砕した。破砕液を遠心し上清を、GSH-セファロース4Bカラム (pharmacia社製) に通してGST融合タンパク質をカラム吸着させた。カラムをWE buffer (10mM β-メルカプトエタノール、2mM MgCl、20mM Tris-HCl (pH7.5)) で十分に洗浄した後、G buffer (10mM GSH、50mM Tris-HCl, pH9.6) を用いてGS T-TxRIIα融合蛋白質を溶出した。溶出液を50% glycerol / PBSで濃縮およびバッファーの置換を行なった。

[0062]

5-2) GST-TxRII α 融合蛋白質のマウスへの免疫、採血、反応性の確認精製したGST-TxRII α 融合蛋白質とフロイト完全アジュバンドをエマルジョン化し、ネズミの腹腔内に注射した。この操作を毎週5週間続けたのち採血し、抗TxRII抗体を含む血清を回収した。この抗血清を使ったウエスタンブロッティング法により、免疫原、哺乳動物細胞で過剰発現させたTxRII、および各種培養細胞で反応性を確認した。

[0063]

6. ウエスタンブロッティング法(図2)

培養細胞より可溶性蛋白質を調製し、常法(M. M. Bradford, Anal. Biochem.72, 248,1976)に従いタンパク質濃度を測定し、1レーン当たり40mg タンパク質 になるようにSDS-PAGEを行った。これを抗TxRII抗血清でイムノディテクションし

、各培養細胞株に内在するTxRII蛋白質の存在を確認した。この結果、各種培養細胞でTxRIIの発現が確認できた。なお図2において、70 kDa付近のバンドがTxR II  $\alpha$  であり、55 kDa付近のバンドがTxRII  $\beta$  である。またマウスやラットの培養細胞ではTxRII  $\beta$  の発現が確認できなかった。試料とした培養細胞は次の11種である。

Raji ヒトのパーキットリンパ腫由来の細胞株

Jurkat ヒトのT cell 急性リンパ芽球性白血病由来の細胞株

HL60 ヒトの急性前骨髄性白血病由来の細胞株

U937 ヒトの組織球性リンパ腫由来の細胞株

ZR75-1 ヒトの上皮性乳癌由来の細胞株

HepG 2 ヒトの原発性肝芽細胞腫由来の細胞株

HeLa ヒトの子宮頸癌由来の細胞株

A 431 ヒト外陰部の扁平上皮癌由来の細胞株

MRC-5 ヒト由来の正常線維芽細胞株

NIH/3T3 マウスの胎児由来の正常線維芽細胞株

Rat-1 ラットの胎児由来の正常線維芽細胞株

[0064]

7. 組み換えTxRIIαタンパク質の精製と活性測定

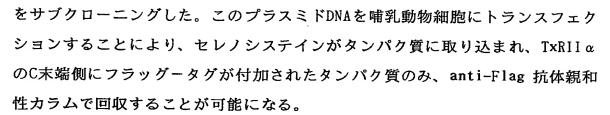
7-1) ヒスチジン-タグ融合TxRIIαタンパク質の調製

哺乳動物細胞発現ベクターであるpcDNAHisにTxRIIαの3'UTRを含む遺伝子全長(配列番号:1)をサブクローニングした。このプラスミドDNAを哺乳動物細胞にトランスフェクションすることによりN末端側にヒスチジンータグが付加されたT xRIIαタンパク質が細胞内で過剰発現される。常法に従いリポフェクション法により293T細胞にトランスフェクションした。トランスフェクション後48時間で細胞を回収し、ヒスチジンータグ融合タンパク質精製用キットを用いて目的のタンパク質を精製した。

[0065]

7-2)フラッグータグ融合TxRIIαタンパク質の精製

哺乳動物細胞発現ベクターであるpcDNAFlagにTxRIIαの3'UTRを含む遺伝子全長



[0066]

常法に従いリポフェクション法により293T細胞にトランスフェクションした。トランスフェクション後48時間で細胞を回収し、細胞抽出液をanti-Flag 抗体親和性カラムに通し、Flagのペプチドを用いてフラッグ-タグ融合TxRIIαタンパク質を回収した。

[0067]

### 7-3) MYC-タグ融合TxRIIα タンパク質の精製

哺乳動物細胞発現ベクターであるpCMVmycにTxRII a の3'UTRを含む遺伝子全長をサブクローニングした。このプラスミドDNAを哺乳動物細胞にトランスフェクションすることにより、TxRII a のN末端側にMYC-タグが付加されたタンパク質が過剰発現される。常法に従いリポフェクション法により293T細胞にトランスフェクションした。トランスフェクション後48時間で細胞を回収し、細胞抽出液にanti-MYC モノクローナル抗体を結合させたプロテインAセファロースを加え、4℃で2時間穏やかに撹拌した。遠心により、anti-MYC モノクローナル抗体を結合させたプロテインAセファロースに結合したMYC-タグ融合TxRII a タンパク質を沈殿させ、上清を取り除き、NETN buffer(10mM Tris-HCI、1mM EDTA、0.5% NP-40、150mM NaC1)で数回洗浄した。

[0068]

#### 7-4)活性測定

常法(Holmgren, A. and Bjornstedt, M.1995, [21] Thioredoxin and Thioredoxin Reductase Methods in Enzymol 252:199)にしたがって、DTNBアッセイ、およびインシュリンアッセイにより、TxRの活性を測定した。

[0069]

#### i)DNTBアッセイ

DNTBアッセイは、次の反応式に基づいて、DTNBからTxR活性によって生じるTNBを

412nmのチオールの吸収で測定する方法である。精製したタグ融合 $T \times RII \alpha$  タンパク質  $(1 \sim 50 \text{ml})$ をアッセイ用バッファー1に加え全量を1.0 mlとした。25 Cで5分間、412 nmの吸光度を測定した(図3)。

DNTB + NADPH +  $H^+ \rightarrow 2TNB + NADP^+$ 

#### アッセイ用バッファー1:

100 mM potassium phosphate pH 7.0, 10 mM EDTA, 0.25 mM NADPH, 0.2mg/ml b ovine serum albmin (BSA), 1% ethanol, 1 mM DTNB

[0070]

その結果、3通りの方法で精製したTxRIIαは、全てコントロールに用いた大 腸菌由来のTxRと同等の活性を有することが判明した。ヒスチジンとMyc-タグ融 合TxRIIαタンパク質の活性が若干低いのはC末端側にセレノシステインが取り込 まれていないTxRIIαが混入しているため、反応を阻害しているものと考えられ る。

[0071]

#### ii)インシュリンアッセイ

精製したタグ融合 $TxRII\alpha$ タンパク質( $1\sim50\mu$ 1)をアッセイ用バッファー2に加え全量を $1.0\,m$ 1とした。 $30\,C\,C$ 5 分間、NADPHの酸化を $340\,m$ による吸光度の減少によって測定した(図 4)。TxR活性によってTrxが還元され、還元型Trxが更にインシュリンの還元を進める。このときに、酸化されるNADPHの量からTxR活性を測定することができる。酸化されたNADPHの量は以下の計算式で算出した。

 $\Delta A340 \times 0.5 / 6.2$ 

アッセイ用バッファー2:

50 mM リン酸緩衝液pH 7.0、20 mM EDTA、80 mMインシュリン、0.25mM NADPH, 1 6 mM大腸菌Trx-S2

[0072]

この結果、3通りの方法で精製したTxRIIαは、全てコントロールに用いた大 腸菌由来のTxRと同等の活性を有することが判明した。ヒスチジンとミック-タグ 融合TxRIIαタンパク質の活性が若干低いのはC末端側にセレノシステインが取り 込まれていない $TxRII\alpha$ が混入しているため、反応を阻害しているものと考えられる。

[0073]

7-5) 阻害剤アッセイ

組み換え体として得られた本発明によるTxRIIsの酵素活性と、天然のTxRの活性とを比較するために、阻害剤がどのような影響を及ぼすか観察した。TxR活性の阻害剤には、1-クロロ-2,4-ジニトロベンゼン(CDNB)と13-シス-レチノイン酸を用いた。またTxR活性の確認には、DNTBアッセイを利用した。

[0074]

阻害剤の希釈系列を0.2 mlのHEバッファー(100 mM HEPES buffer pH 7.2,5 mM EDTA)で調製し0.2 ml分注した。3 mMのタグ融合TxRIIαタンパク質を調製して0.2mL加え、続いて3 mM NADPHと30 mM DTNBを含むHEバッファー0.2 mlを加えた。この溶液の反応系は100 mM HEPES buffer pH 7.2,5 mM EDTA、1 mMのflagタグ融合TxRIIαタンパク質、1 mM NADPHと10 mM DTNBになる。25℃で5 分間、還元されたインシュリンの量を412 nmのチオールの吸収で測定した。結果は図5に示す。

[0075]

この結果、精製されたフラッグ-タグ融合TxRIIαタンパク質はこれまでにTxR Iの文献で報告されているように、CDNB と13-シス-レチノイン酸によって効果 的にその活性が阻害されることが明らかになった。本発明によるTxRIIαは、公知のTxRと同様の機作により酵素活性を発現しているものと推測された。

[0076]

【発明の効果】

高等動物のTxRについては1990年代に酵素としてはじめて精製され、アミノ酸配列が報告されたのは1995年になってからである。高等動物のTxRは、タンパク質の大きさや基質特異性において、それまでに報告されていた下等動物のホモログと相違していたため注目されていた。しかし、ヒトにおけるTxRIIsの存在については予測すらされておらず、本発明によって明らかにされたTxRIIsの構造と活性には大きな意義がある。以下に本発明の意義を具体的に述べる。

[0077]

本発明は、抗がん剤のスクリーニングにおいて重要な情報を与える。TxRが抗がん剤のターゲットとして注目されていることは既に述べた。そのターゲットに複数種の分子が存在したことを明らかにした点において、本発明の意義は大きい。すなわち、より確実な治療効果をもたらすためには、本発明によるTxRIIsを含めたTxR活性を総合的に制御するためのアプローチが求められる。このような取り組みは本発明の知見によってはじめて可能となる。

[0078]

本発明によって提供されるcDNAには、TxRIIsのC末端付近に存在するセレノシステインの翻訳に必要なステムループ構造を構成する3'UTRが存在する。この塩基配列がTxR活性の発現に必須とされているセレノシステインを含む領域の発現を支えている。本発明において明らかにした3'UTRはわずか130bpで構成され、このような短い配列によってセレノシステインの翻訳が可能になることは新規な知見である。

[0079]

更にXIAP結合性タンパク質を単離したという側面から本発明を見れば、本発明によるタンパク質はアポトーシスの抑制をつかさどっているXIAPに結合し、その機能を制御しうる可能性を持っている。このような可能性を通じて、本発明はアポトーシスの促進のための新たな技術を提供する。アポトーシスの促進は、がんやウイルス感染細胞のような異常細胞の死を誘導することによって疾患の治療につながる。

[0800]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Medical & Biological Laboratories Co., Ltd.

<120> Thioredoxin reductase II

特平10-31042 <130> M3-007

<140>

<141>

<160> 37

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 1959

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (10)..(1572)

<220>

<221> misc\_structure

<222> (1567)..(1569)

<220>

<221> misc\_structure

<222> (1664)..(1666)

<223> tga is transrated to selenosysteine, shown by Xaa.

<400> 1

atggcggca atg gcg gtg gcg ctg cgg gga tta gga ggg cgc ttc cgg tgg 51



# Met Ala Val Ala Leu Arg Gly Leu Gly Gly Arg Phe Arg Trp 1 5 10

99	gca	ggc	cgg	gcg	gcg	ggc	cgg	gtg	ggg	ggc	gcg	gtg	gcc	cag	ace	cgg
	Ala	Gly	Arg	Ala	Ala	Gly	Arg	Val	Gly	Gly	Ala	Val	Ala	Gln	Thr	Arg
	30					25					20				i	15
147	tct	gga	ggg	ggc	gtc	gtg	ctg	ctc	gat	tat	gac	cgg	cag	ggt	gca	gca
	Ser	Gly	Gly	Gly	Val	Val	Leu	Leu	Asp	Tyr	Asp	Arg	Gln	Gly	Ala	Ala
		45					40					35				
									. ,		_					
195	gtg	aag	agg	gga	ctg	cag	gcc	gcc	gag	aag	gcc	tgt	gct	ctg	ggc	ggt
	Val	Lys	Arg	Gly	Leu	Gln	Ala	Ala	Glu	Lys	Ala	Cys	Ala	Leu	Gly	Gly
			60					55					50			
243						caa										
	Gly	Trp	Arg	Thr	Gly	Gln	Pro	Ser	Pro	Glu	Val	Tyr	Asp	Val	Val	Ala
				<b>7</b> 5					70					65		
291						atc					•					
	Met	Leu	Lys	Lys	Pro	He	Cys	Gly	Val	Asn	Val	Cys	Thr	Gly		Leu
					90					85					80	
339						caa										
	Tyr	Asn	Pro	Ala	Asp	Gln	Ile	Leu	Gly	Gly	Leu	Leu	Ala	Ala	Gln	
	110					105					100					95
387	gca	atg	aag	agg	tgg	gac	cat	ccg	gtg	ссс	cag	gcc	gtg	gag	tgg	ggc

Gly Trp Glu Val Ala Gln Pro Val Pro His Asp Trp Arg Lys Met Ala

115

120 125

gaa	gct	gtt	caa	aat	cac	gtg	aaa	tcc	ttg	aac	tgg	ggC	cac	cgt	gtc	435
Glu	Ala	Val	Gln	Asn	His	Val	Lys	Ser	Leu	Asn	Trp	Gly	His	Arg	Val	
			130					135					140			

cag ctt cag gac aga aaa gtc aag tac ttt aac atc aaa gcc agc ttt 483 Gln Leu Gln Asp Arg Lys Val Lys Tyr Phe Asn Ile Lys Ala Ser Phe 145 150 155

gtt gac gag cac acg gtt tgc ggc gtt gcc aaa ggt ggg aaa gag att 531
Val Asp Glu His Thr Val Cys Gly Val Ala Lys Gly Gly Lys Glu Ile
160 165 170

ctg ctg tca gcc gat cac atc atc att gct act gga ggg cgg ccg aga 579

Leu Leu Ser Ala Asp His Ile Ile Ile Ala Thr Gly Gly Arg Pro Arg

175 180 185 190

tac ccc acg cac atc gaa ggt gcc ttg gaa tat gga atc aca agt gat 627

Tyr Pro Thr His Ile Glu Gly Ala Leu Glu Tyr Gly Ile Thr Ser Asp

195 200 205

gac atc ttc tgg ctg aag gaa tcc cct gga aaa acg ttg gtg gtc ggg 675

Asp Ile Phe Trp Leu Lys Glu Ser Pro Gly Lys Thr Leu Val Val Gly

210 215 220

gcc agc tat gtg gcc ctg gag tgt gct ggc ttc ctc acc ggg att ggg 723

Ala Ser Tyr Val Ala Leu Glu Cys Ala Gly Phe Leu Thr Gly Ile Gly

225 230 235

ctg	gac	acc	acc	atc	atg	atg	cgc	agc	atc	ссс	ctc	cgc	ggc	ttc	gac	771
Leu	Asp	Thr	Thr	Ile	Met	Met	Arg	Ser	Ile	Pro	Leu	Arg	Gly	Phe	Asp	
	240					245					250					
cag	caa	atg	tcc	tcc	atg	gtc	ata	gag	cac	atg	gca	tct	cat	ggC	acc	819
Gln	Gln	Met	Ser	Ser	Met	Val	Ile	Glu	His	Met	Ala	Ser	His	Gly	Thr	
255					260					265					270	
cgg	ttc	ctg	agg	ggc	tgt	gcc	ccc	tcg	Cgg	gtc	agg	agg	ctc	ččt	gat	867
Arg	Phe	Leu	Arg	Gly	Cys	Ala	Pro	Ser	Arg	.Va1	Arg	Arg	Leu	Pro	Asp	
				275					280					285		
ggc	cag	ctg	cag	gtc	acc	tgg	gag	gac	agc	acc	acc	ggc	aag	gag	gac	915
Gly	Gln	Leu	Gln	Val	Thr	Trp	Glu	Asp	Ser	Thr	Thr	Gly	Lys	Glu	Asp	
			290					295					300			
acg	ggc	acc	ttt	gac	acc	gtc	ctg	tgg	gcc	ata	ggt	cga	gtc	cca	gac	963
		Thr														
		305					310				-	315			-	
acc	aga	agt	ctg	aat	ttg	gag	aag	gct	ggg	gta	gat	act	agc	ccc	gac	1011
		Ser														
	320	•		••		325	2,-		<b>u</b> -y	,	330		502		пор	
	520					<i>720</i>					200					
act	Caa	aag	atc	cta	ata	asc	tee	Caa	455	acc	acc	tet	ata	ccc	cac	1059
									_	_						1098
	GIII	Lys	116	Leu		ASP	Ser	Arg	GIU		Tur	ser	vaı	Pro		
335					340					345					350	

atc	tac	gcc	att	ggt	gac	gtg	gtg	gag	ggg	cgg	cct	gag	ctg	aca	ссс	1107
Ile	Tyr	Ala	Ile	Gly	Asp	Val	Val	Glu	Gly	Arg	Pro	Glu	Leu	Thr	Pro	
				355					360					365		
aca	gcg	atc	aţg	gcc	ggg	agg	ctc	ctg	gtg	cag	cgg	ctc	ttc	ggc	ggg	1155
Thr	Ala	Ile	Met	Ala	Gly	Arg	Leu	Leu	Val	Gln	Arg	Leu	Phe	Gly	Gly	
			370					375					380			
tcc	tca	gat	ctg	atg	gac	tac	gac	aat	gtt	ссс	acg	acc	gtc	ttc	acc	1203
Ser	Ser	Asp	Leu	Met	Asp	Tyr	Asp	Asn	Val	Pro	Thr	Thr	Val	Phe	Thr	
		385					390					395				
cca	ctg	gag	tat	ggc	tgt	gtg	ggg	ctg	tcc	gag	gag	gag	gca	gtg	gct	1251
Pro	Leu	Glu	Tyr	Gly	Cys	Val	Gly	Leu	Ser	Glu	Glu	Glu	Ala	Val	Ala	
	400					405					410					
cgc	cac	ggg	cag	gag	cat	gtt	gag	gtc	tat	cac	gcc	cat	tat	aaa	cca	1299
Arg	His	Gly	Gln	Glu	His	Val	Glu	Val	Tyr	His	Ala	His	Tyr	Lys	Pro	
415					420					425					430	
ctg	gag	ttc	acg	gtg	gct	gga	cga	gat	gca	tcc	cag	tgt	tat	gta	aag	1347
Leu	Glu	Phe	Thr	Val	Ala	Gly	Arg	Asp	Ala	Ser	Gln	Cys	Tyr	Val	Lys	
				435					440					445		
atg	gtg	tgc	ctg	agg	gag	ссс	cca	cag	ctg	gtg	ctg	ggc	ctg	cat	ttc	1395
Met	Va l	Cys	Leu	Arg	Glu	Pro	Pro	Gln	Leu	Val	Leu	Gly	Leu	His	Phe	
			450					455					460			

ctt ggc ccc aac gca ggc gaa gtt act caa gga ttt gct ctg ggg atc 1443

Leu Gly Pro Asn Ala Gly Glu Val Thr Gln Gly Phe Ala Leu Gly Ile 465 470 475

aag tgt ggg gct tcc tat gcg cag gtg atg cgg acc gtg ggt atc cat 1491 Lys Cys Gly Ala Ser Tyr Ala Gln Val Met Arg Thr Val Gly Ile His 480 485 490

ccc aca tgc tct gag gag gta gtc aag ctg cgc atc tcc aag cgc tca 1539 Pro Thr Cys Ser Glu Glu Val Val Lys Leu Arg Ile Ser Lys Arg Ser 495 500 505 510

ggc ctg gac ccc acg gtg aca ggc tgc tga ggg taagcgccat ccctgcaggc 1592 Gly Leu Asp Pro Thr Val Thr Gly Cys Xaa Gly 515 520

cagggcacac ggtgcgcccg ccgccagctc ctcggaggcc agacccagga tggctgcagg 1652 ccaggtttgg ggggcctcaa ccctctcctg gagcgcctgt gagatggtca gcgtggagcg 1712 caagtgctgg acgggtggcc cgtgtgcccc acagggatgg ctcaggggac tgtccacctc 1772 acccctgcac ctttcagcct ttgccgccgg gcaccccccc caggctcctg gtgccggatg 1832 atgacgacct gggtggaaac ctaccctgtg ggcacccatg tccgagcccc ctggcatttc 1892 aaaaaaa 1959

<210> 2

⟨211⟩ 521

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<223> Xaa(520) means selenosysteine.

<400> 2

Met Ala Val Ala Leu Arg Gly Leu Gly Gly Arg Phe Arg Trp Arg Thr

1 5 10 15

Gln Ala Val Ala Gly Gly Val Arg Gly Ala Ala Arg Gly Ala Ala Ala 20 25 30

Gly Gln Arg Asp Tyr Asp Leu Leu Val Val Gly Gly Gly Ser Gly Gly
35 40 45

Leu Ala Cys Ala Lys Glu Ala Ala Gln Leu Gly Arg Lys Val Ala Val
50 55 60

Val Asp Tyr Val Glu Pro Ser Pro Gln Gly Thr Arg Trp Gly Leu Gly
65 70 75 80

Gly Thr Cys Val Asn Val Gly Cys Ile Pro Lys Lys Leu Met His Gln 85 90 95

Ala Ala Leu Leu Gly Gly Leu Ile Gln Asp Ala Pro Asn Tyr Gly Trp

100 105 110

Glu Val Ala Gln Pro Val Pro His Asp Trp Arg Lys Met Ala Glu Ala 115 120 125

Val Gln Asn His Val Lys Ser Leu Asn Trp Gly His Arg Val Gln Leu 130 135 140

Gln Asp Arg Lys Val Lys Tyr Phe Asn Ile Lys Ala Ser Phe Val Asp 145 150 155 160

Glu His Thr Val Cys Gly Val Ala Lys Gly Gly Lys Glu He Leu Leu

165 170 175

Ser Ala Asp His Ile Ile Ile Ala Thr Gly Gly Arg Pro Arg Tyr Pro
180 185 190

Thr His Ile Glu Gly Ala Leu Glu Tyr Gly Ile Thr Ser Asp Asp Ile
195 200 205

Phe Trp Leu Lys Glu Ser Pro Gly Lys Thr Leu Val Val Gly Ala Ser
210 215 220

Tyr Val Ala Leu Glu Cys Ala Gly Phe Leu Thr Gly Ile Gly Leu Asp 225 230 235 240

Thr Thr Ile Met Met Arg Ser Ile Pro Leu Arg Gly Phe Asp Gln Gln
245 250 255

Met Ser Ser Met Val Ile Glu His Met Ala Ser His Gly Thr Arg Phe 260 265 270 Leu Arg Gly Cys Ala Pro Ser Arg Val Arg Arg Leu Pro Asp Gly Gln 275 280 285

Leu Gin Val Thr Trp Glu Asp Ser Thr Thr Gly Lys Glu Asp Thr Gly
290 295 300

Thr Phe Asp Thr Val Leu Trp Ala Ile Gly Arg Val Pro Asp Thr Arg 305 310 315 320

Ser Leu Asn Leu Glu Lys Ala Gly Val Asp Thr Ser Pro Asp Thr Gln
325 330 335

Lys Ile Leu Val Asp Ser Arg Glu Ala Thr Ser Val Pro His Ile Tyr 340 345 350

Ala Ile Gly Asp Val Val Glu Gly Arg Pro Glu Leu Thr Pro Thr Ala 355 360 365

Ile Met Ala Gly Arg Leu Leu Val Gln Arg Leu Phe Gly Gly Ser Ser 370 375 380

Asp Leu Met Asp Tyr Asp Asn Val Pro Thr Thr Val Phe Thr Pro Leu 385 390 395 400

Glu Tyr Gly Cys Val Gly Leu Ser Glu Glu Glu Ala Val Ala Arg His
405 410 415

Gly Gln Glu His Val Glu Val Tyr His Ala His Tyr Lys Pro Leu Glu

420

425

430

Phe Thr Val Ala Gly Arg Asp Ala Ser Gln Cys Tyr Val Lys Met Val
435
440
445

Cys Leu Arg Glu Pro Pro Gln Leu Val Leu Gly Leu His Phe Leu Gly
450 455 460

Pro Asn Ala Gly Glu Val Thr Gln Gly Phe Ala Leu Gly Ile Lys Cys
465 470 475 480

Gly Ala Ser Tyr Ala Gln Val Met Arg Thr Val Gly Ile His Pro Thr
485 490 495

Cys Ser Glu Glu Val Val Lys Leu Arg Ile Ser Lys Arg Ser Gly Leu
500 505 510

Asp Pro Thr Val Thr Gly Cys Xaa Gly
515 520

<210> 3

<211> 2056

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (188)..(1669)

2

 $\langle 223 \rangle$  tga(1664)...(1666) is transrated to selenosysteine, shown by Xaa.

<400> 3

gtcccggacc tcaggcccag ttcagtgtac ttcccctctc tacttcctcc ctccagtccc 60

ttctccatcc ctcccttttt tggctgcccc ttgcctgcct tcctcgccag tagcttgcag 120

agtagacacg atgacacctt ttgcaggcta aaaaggctga gagtggcact atgtgcagtg 180

agccacc atg gag gac caa gca ggt cag cgg gac tat gat ctc ctg gtg 229

Met Glu Asp Gln Ala Gly Gln Arg Asp Tyr Asp Leu Leu Val

1 5 10

gtc ggc ggg gga tct ggt ggc ctg gct tgt gcc aag gag gcc gcc cag 277

Val Gly Gly Gly Ser Gly Gly Leu Ala Cys Ala Lys Glu Ala Ala Gln

20 25 30

ctg gga agg aag gtg gcc gtg gtg gac tac gtg gaa cct tct ccc caa 325 Leu Gly Arg Lys Val Ala Val Val Asp Tyr Val Glu Pro Ser Pro Gln 35 40 45

ggc acc cgg tgg ggc ctc ggc ggc acc tgc gtc aac gtg ggc tgc atc 373

Gly Thr Arg Trp Gly Leu Gly Gly Thr Cys Val Asn Val Gly Cys Ile

50 55 60

ccc aag aag ctg atg cac cag gcg gca ctg ctg gga ggc ctg atc caa 421
Pro Lys Lys Leu Met His Gln Ala Ala Leu Leu Gly Gly Leu Ile Gln
65 70 75

gat	gcc	ccc	aac	tat	ggc	tgg	gag	gtg	gcc	cag	ссс	gtg	ccg	cat	gac	469
Asp	Ala	Pro	Asn	Tyr	Gly	Trp	Glu	Val	Ala	Gln	Pro	Val	Pro	His	Asp	
	80					85					90					
tgg	agg	aag	atg	gca	gaa	gct	gtt	caa	aat	cac	gtg	aaa	tcc	ttg	aac	517
Trp	Arg	Lys	Met	Ala	Glu	Ala	Val	Gln	Asn	His	Val	Lys	Ser	Leu	Asn	
95					100					105					110	
tgg	ggc	cac	cgt	gtc	cag	ctt	cag	gac	aga	aaa	gtc	aag	tac	ttt	aac	565
Trp	Gly	His	Arg	Val	Gln	Leu	Gln	Asp	Arg	Lys	Val	Lys	Tyr	Phe	Asn	
				115					120					125		
atc	aaa	gcc	agc	ttt	gtt	gac	gag	cac	acg	gtt	tgc	ggc	gtt	gcc	aaa	613
Ile	Lys	Ala	Ser	Phe	Val	Asp	Glu	His	Thr	Val	Cys	Gly	Val	Ala	Lys	
			130					135					140			
ggt	ggg	aaa	gag	att	ctg	ctg	tca	gcc	gat	cac	atc	atc	att	gct	act	661
Gly	Gly	Lys	Glu	Ile	Leu	Leu	Ser	Ala	Asp	His	Ile	Ile	Ile	Ala	Thr	
		145					150					155				
gga	ggg	cgg	ccg	aga	tac	ссс	acg	cac	atc	gaa	ggt	gcc	ttg	gaa	tat	709
Gly	Gly	Arg	Pro	Arg	Tyr	Pro	Thr	His	Ile	Glu	Gly	Ala	Leu	Glu	Tyr	
	160					165					170					
gga	atc	aca	agt	gat	gac	atc	ttc	tgg	ctg	aag	gaa	tcc	cct	gga	aaa	757
Gly	Ile	Thr	Ser	Asp	Asp	Ile	Phe	Trp	Leu	Lys	Glu	Ser	Pro	Gly	Lys	
175					180					185					190	
acg	t tg	gtg	gtc	ggg	gcc	agc	tat	gtg	gcc	ctg	gag	tgt	gct	ggC	ttc	805

Thr Leu Val Val Gly Ala Ser Tyr Val Ala Leu Glu Cys Ala Gly Phe ctc acc ggg att ggg ctg gac acc acc atc atg atg cgc agc atc ccc Leu Thr Gly Ile Gly Leu Asp Thr Thr Ile Met Met Arg Ser Ile Pro ctc cgc ggc ttc gac cag caa atg tcc tcc atg gtc ata gag cac atg Leu Arg Gly Phe Asp Gln Gln Met Ser Ser Met Val Ile Glu His Met gca tct cat ggc acc cgg ttc ctg agg ggc tgt gcc ccc tcg cgg gtc Ala Ser His Gly Thr Arg Phe Leu Arg Gly Cys Ala Pro Ser Arg Val agg agg ctc cct gat ggc cag ctg cag gtc acc tgg gag gac agc acc Arg Arg Leu Pro Asp Gly Gln Leu Gln Val Thr Trp Glu Asp Ser Thr acc ggc aag gag gac acg ggc acc ttt gac acc gtc ctg tgg gcc ata Thr Gly Lys Glu Asp Thr Gly Thr Phe Asp Thr Val Leu Trp Ala Ile ggt cga gtc cca gac acc aga agt ctg aat ttg gag aag gct ggg gta Gly Arg Val Pro Asp Thr Arg Ser Leu Asn Leu Glu Lys Ala Gly Val 

gat act agc ccc gac act cag aag atc ctg gtg gac tcc cgg gaa gcc

Asp Thr Ser Pro Asp Thr Gln Lys Ile Leu Val Asp Ser Arg Glu Ala

/	
1,1	
,	

310

305

315

acc	tct	gtg	ссс	cac	atc	tac	gcc	att	ggt	gac	gtg	gtg	gag	ggg	cgg	1189
Thr	Ser	Val	Pro	His	Ile	Tyr	Ala	Ile	Gly	Asp	Val	Val	Glu	Gly	Arg	
	320					325					330					
cct	gag	ctg	aca	ссс	aca	gcg	atc	atg	gcc	ggg	agg	ctc	ctg	gtg	cag	1237
Pro	Glu	Leu	Thr	Pro	Thr	Ala	Ile	Met	Ala	Gly	Arg	Leu	Leu	Val	Gln	
335					340					345					350	
çgg	ctc	ttc	ggc	ggg	tcc	tca	gat	ctg	atg	gac	tac	gac	aat	gtt	ссс	1285
Arg	Leu	Phe	Gly	Gly	Ser	Ser	Asp	Leu	Met	Asp	Tyr	Asp	Asn	Val	Pro	
				355					360					365		
acg	acc	gtc	ttc	acc	cca	ctg	gag	tat	ggc	tgt	gtg	ggg	ctg	tcc	gag	1333
Thr	Thr	Val	Phe	Thr	Pro	Leu	Glu	Tyr	Gly	Cys	Val	Gly	Leu	Ser	Glu	
			370					375					380			
gag	gag	gca	gtg	gct	cgc	cac	ggg	cag	gag	cat	gtt	gag	gtc	tat	cac	1381
Glu	Glu	Ala	Val	Ala	Arg	His	Gly	Gln	Glu	His	Val	Glu	Val	Tyr	His	
		385					390					395				
gcc	cat	tat	aaa	cca	ctg	gag	ttc	acg	gtg	gct	gga	cga	gat	gca	tcc	1429
Ala	His	Tyr	Lys	Pro	Leu	Glu	Phe	Thr	Val	Ala	Gly	Arg	Asp	Ala	Ser	
	400					405					410					
cag	tgt	tat	gta	aag	atg	gtg	tgc	ctg	agg	gag	ссс	cca	cag	ctg	gtg	1477
Gln	Cys	Tyr	Val	Lys	Met	Val	Cys	Leu	Arg	Glu	Pro	Pro	Gln	Leu	Val	
415					420					425					430	

## 特平10-31042€

ctg ggc ctg cat ttc ctt ggc ccc aac gca ggc gaa gtt act caa gga 153	25
Leu Gly Leu His Phe Leu Gly Pro Asn Ala Gly Glu Val Thr Gln Gly	
435 440 445	
ttt gct ctg ggg atc aag tgt ggg gct tcc tat gcg cag gtg atg cgg 15'	73
Phe Ala Leu Gly Ile Lys Cys Gly Ala Ser Tyr Ala Gln Val Met Arg	
450 455 460	
acc gtg ggt atc cat ccc aca tgc tct gag gag gta gtc aag ctg cgc 162	21
Thr Val Gly Ile His Pro Thr Cys Ser Glu Glu Val Val Lys Leu Arg	
465 470 475	
010 100 000 000 100 000 010 000 000 000	c c
atc tcc aag cgc tca ggc ctg gac ccc acg gtg aca ggc tgc tga ggg 166	68
Ile Ser Lys Arg Ser Gly Leu Asp Pro Thr Val Thr Gly Cys Xaa Gly 480 485 490	
100 400 400	
taagcgccat ccctgcaggc cagggcacac ggtgcgcccg ccgccagctc ctcggaggcc 172	29
agacccagga tggctgcagg ccaggtttgg ggggcctcaa ccctctcctg gagcgcctgt 178	89
gagatggtca gcgtggagcg caagtgctgg acgggtggcc cgtgtgcccc acagggatgg 184	49
ctcaggggac tgtccacctc acccctgcac ctttcagcct ttgccgccgg gcaccccccc 196	08
caggeteetg gtgccggatg atgacgaect gggtggaaac etaccetgtg ggcaeceatg 19	69
tccgagcccc ctggcatttc tgcaatgcaa ataaagaggg tactttttct gaagtgtgta 20%	29

aaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaa

2056

<210> 4

<211> 492

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<223> Xaa(493) means selenosysteine.

<400> 4

Met Glu Asp. Gln Ala Gly Gln Arg Asp Tyr Asp Leu Leu Val Val Gly

1

5

10

15

Gly Gly Ser Gly Gly Leu Ala Cys Ala Lys Glu Ala Ala Gln Leu Gly

20

25

30

Arg Lys Val Ala Val Val Asp Tyr Val Glu Pro Ser Pro Gln Gly Thr

35

40

45

Arg Trp Gly Leu Gly Gly Thr Cys Val Asn Val Gly Cys Ile Pro Lys

50

55

60

Lys Leu Met His Gln Ala Ala Leu Leu Gly Gly Leu Ile Gln Asp Ala

65

70

75

80

Pro Asn Tyr Gly Trp Glu Val Ala Gln Pro Val Pro His Asp Trp Arg

85

90

95

Lys Met Ala Glu Ala Val Gln Asn His Val Lys Ser Leu Asn Trp Gly

100 105 110

His Arg Val Gln Leu Gln Asp Arg Lys Val Lys Tyr Phe Asn Ile Lys
115 120 125

Ala Ser Phe Val Asp Glu His Thr Val Cys Gly Val Ala Lys Gly Gly
130 135 140

Lys Glu Ile Leu Leu Ser Ala Asp His Ile Ile Ile Ala Thr Gly Gly
145 150 155 160

Arg Pro Arg Tyr Pro Thr His Ile Glu Gly Ala Leu Glu Tyr Gly Ile

165 170 175

Thr Ser Asp Asp Ile Phe Trp Leu Lys Glu Ser Pro Gly Lys Thr Leu
180 185 190

Val Val Gly Ala Ser Tyr Val Ala Leu Glu Cys Ala Gly Phe Leu Thr
195 200 205

Gly Ile Gly Leu Asp Thr Thr Ile Met Met Arg Ser Ile Pro Leu Arg
210 215 220

Gly Phe Asp Gln Gln Met Ser Ser Met Val Ile Glu His Met Ala Ser
225 230 235 240

His Gly Thr Arg Phe Leu Arg Gly Cys Ala Pro Ser Arg Val Arg Arg 245 250 255

Leu Pro Asp Gly Gln Leu Gln Val Thr Trp Glu Asp Ser Thr Thr Gly
260 265 270

Lys Glu Asp Thr Gly Thr Phe Asp Thr Val Leu Trp Ala Ile Gly Arg
275 280 285

Val Pro Asp Thr Arg Ser Leu Asn Leu Glu Lys Ala Gly Val Asp Thr
290 295 300

Ser Pro Asp Thr Gln Lys Ile Leu Val Asp Ser Arg Glu Ala Thr Ser 305 310 315 320

Val Pro His Ile Tyr Ala Ile Gly Asp Val Val Glu Gly Arg Pro Glu

325 330 335

Leu Thr Pro Thr Ala Ile Met Ala Gly Arg Leu Leu Val Gln Arg Leu

340 345 350

Phe Gly Gly Ser Ser Asp Leu Met Asp Tyr Asp Asn Val Pro Thr Thr
355 360 365

Val Phe Thr Pro Leu Glu Tyr Gly Cys Val Gly Leu Ser Glu Glu Glu 370 375 380

Ala Val Ala Arg His Gly Gln Glu His Val Glu Val Tyr His Ala His 385 390 395 400

Tyr Lys Pro Leu Glu Phe Thr Val Ala Gly Arg Asp Ala Ser Gln Cys
405
410
415

430

Tyr Val Lys Met Val Cys Leu Arg Glu Pro Pro Gln Leu Val Leu Gly

425

Leu His Phe Leu Gly Pro Asn Ala Gly Glu Val Thr Gln Gly Phe Ala
435
440
445

Leu Gly Ile Lys Cys Gly Ala Ser Tyr Ala Gln Val Met Arg Thr Val
450 455 460

Gly Ile His Pro Thr Cys Ser Glu Glu Val Val Lys Leu Arg Ile Ser 465 470 475 480

Lys Arg Ser Gly Leu Asp Pro Thr Val Thr Gly Cys Xaa Gly
485
490

<210> 5

<211> 130

<212> DNA

<213> Homo sapiens

420

<400> 5

tcagcctttg ccgccgggca cccccccag gctcctggtg ccggatgatg acgacctggg 60

tggaaaccta ccctgtgggc acccatgtcc gagcccctg gcatttctgc aatgcaaata 120

aagagggtac

130

<210> 6	
<211> 32	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre>&lt;223&gt; Description of Artificial Sequence:Synthesis</pre>	
<400> 6	
gcgggatcca tgacttttaa cagttttgaa gg	32
<210> 7	
<211> 32	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre>&lt;223&gt; Description of Artificial Sequence:Synthesis</pre>	
<400> 7	
gcgctcgagc tactatagag ttagattaag ac	32
<210> 8	
<211> 18	
<212> DNA	
<pre>&lt;213&gt; Artificial Sequence</pre>	

<223> Description of Artificial Sequence:synthesis	
<400> 8	
tatgatetee tggtggte	18
<210> 9	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:Synthesis	
<400> 9	
<400> 9 gtcatcactt gtgattcc	18
	18
	18
	18
gtcatcactt gtgattcc	18
gtcatcactt gtgattcc <210> 10	18
gtcatcactt gtgattcc  <210> 10  <211> 21	18
gtcatcactt gtgattcc  <210> 10 <211> 21 <212> DNA	18
gtcatcactt gtgattcc  <210> 10 <211> 21 <212> DNA	18
<pre>gtcatcactt gtgattcc  &lt;210&gt; 10 &lt;211&gt; 21 &lt;212&gt; DNA &lt;213&gt; Artificial Sequence</pre>	18
<pre>gtcatcactt gtgattcc  &lt;210&gt; 10 &lt;211&gt; 21 &lt;212&gt; DNA &lt;213&gt; Artificial Sequence &lt;220&gt;</pre>	18

acagcttctg ccatcttcct c	21
⟨210⟩ 11	
⟨211⟩ 21	
<212> DNA	
(213) Artificial Sequence	
⟨220⟩	
⟨223⟩ Description of Artificial Sequence:Synthesis	
w#	
⟨400⟩ 11	
agaaggttcc acgtagtcca c	21
⟨210⟩ 12	
⟨211⟩ 21	
<212> DNA	
(213) Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<pre>&lt;223&gt; Description of Artificial Sequence:Synthesis</pre>	
⟨400⟩ 12	
ccatacgatg ttccagatta c	21
⟨210⟩ 13	

⟨211⟩ 21

<212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:synthesis <400> 13 21 acgatggcgg caatggcggt g <210> 14 <211> 21 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence:synthesis <400> 14 21 accatggagg accaagcagg t <210> 15

<211> 21

<212> DNA

\_\_\_\_

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:synthesis

<400> 15	
ttaccctcag cagcctgtca c	21
<210> 16	
<211> 21	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre>&lt;223&gt; Description of Artificial Sequence:synthesis</pre>	
<400> 16	
gcgccatccc tgcaggccag g	21
<210> 17	
<211> 21	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre>&lt;223&gt; Description of Artificial Sequence:synthesis</pre>	
<400> 17	
cacacttcag aaaaagtacc c	21

<210> 18 <211> 103 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 18 atggcggcaa tggcggtggc gctgcgggga ttaggagggc gcttccggtg gcggacgcag 60 103 gccgtggcgg gcggggtgcg gggcgcggcg cggggcgcag cag <210> 19 <211> 200 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 19 gtcccggacc tcaggcccag ttcagtgtac ttcccctctc tacttcctcc ctccagtccc 60 ttctccatcc ctcccttttt tggctgcccc ttgcctgcct tcctcgccag tagcttgcag 120 agtagacacg atgacacctt ttgcaggcta aaaaggctga gagtggcact atgtgcagtg 180 200 agccaccatg gaggaccaag <210> 20

<211> 69

<212> DNA

<213>	Homo	sapiens					
<400>	20						
caggto	agcg	ggactatgat	ctcctggtgg	tcggcggggg	atctggtggc	ctggcttgtg	60
ccaagg	agg						69
							03
<210>							
<211>							
<212>							
<213>	Homo	sapiens					
<400>	21						
ccgccc	agct	gggaaggaag	gtggtggtgg	tggactacgt	ggaaccttct	ccccaag	57
<210>	22						
<211>	145						
<212>	DNA						
<213>	Homo	sapiens					
<400> 2	22						
gcaccca	ggtg	gggcctcggc	ggcacctgcg	tcaacgtggg	ctgcatcccc	aagaagctga	60
tgcacca	aggc	ggcactgctg	ggaggcctga	tccaagatgc	ccccaactat	ggctgggagg	120
tggccca	agcc	cgtgccgcat	gactg				145

<210> 23	
<211> 75	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
4400 OP	
<400> 23 gaggaagatg gcagaagctg ttcaaaatca cgtgaaatcc ttgaactggg gccaccgtgt 60	
gaggaagatg gcagaagetg tteaddatod og gamman	
75	
ccagcttcag gacag	
<210> 24	
<211> 79	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 24	
aaaagtcaag tactttaaca tcaaagccag ctttgttgac gagcacacgg tttgcggcgt 60	
79	
tgccaaaggt gggaaagag	
<210> 25	
<211> 63	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 25	

attctgctgt	cagccgatca	catcatcatt	gctactggag	ggcggccgag	ataccccacg	60
cac						63
<210> 26						
<211> 71						
<212> DNA						
<213> Homo	sapiens					
<400> 26		_				
atcgaaggtg	ccttggaata	tggaatcaca	agtgatgaca	tcttctggct	gaaggaatcc	60
cctggaaaaa	С					71
<210> 27						
<211> 20					•	
<212> DNA						
<213> Homo	sapiens					
<400> 27						
gttggtggtc	ggggccagct					20
(010) 55						•
<210> 28						
<211> 92						
<212> DNA <213> Homo	annia-2					
<b>72137 HOMO</b>	Sapiens					

<400> 28

atgtggccct ggagtgtgct ggcttcctca ccgggattgg gctggacacc accatcatga 60

tgcgcagcat cccctccgc ggcttcgacc ag

92

<210> 29

<211> 175

<212> DNA

<213> Homo sapiens ...

<400> 29

caaatgtcct ccatggtcat agagcacatg gcatctcatg gcacccggtt cctgaggggc 60

tgtgcccct cgcgggtcag gaggctccct gatggccagc tgcaggtcac ctgggaggac 120

agcaccaccg gcaaggagga cacgggcacc tttgacaccg tcctgtgggc catag 175

<210> 30

⟨211⟩ 137

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 30

gtcgagtccc agacaccaga agtctgaatt tggagaaggc tggggtagat actagccccg 60

acactcagaa gatcctggtg gactcccggg aagccacctc tgtgccccac atctacgcca 120

ttggtgacgt ggtggag	137
⟨210⟩ 31	
<211> 96	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 31	
gggcggcctg agctgacacc cacagcgatc atggccggga ggctcctggt gcagcggct	c 60°
ttcggcgggt cctcagatct gatggactac gacaat	96
<210> 32	
<211> 93	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<400> 32	
gttcccacga ccgtcttcac cccactggag tatggctgtg tggggctgtc cgaggagga	g 60
gcagtggctc gccacgggca ggagcatgtt gag	93
<210> 33	
<211> 72	

<212> DNA

<213> Homo	sapiens					
<b>&lt;400&gt; 33</b>						
gtctatcacg	cccattataa	accactggag	ttcacggtgg	ctggacgaga	tgcatcccag	60
tgttatgtaa	ag					72
<210> 34						
⟨211⟩ 98						
<212> DNA						
<213> Homo	sapiens					
<400> 34						
atggtgtgcc	tgagggagcc	cccacagctg	gtgctgggcc	tgcatttcct	tggccccaac	60
gcaggcgaag	ttactcaagg	atttgctctg	gggatcaa			98
<210> 35						
<211> 195						
<212> DNA						
<213> Homo	sapiens					

**<400> 35** 

gtgtggggct tcctatgcgc aggtgatgcg gaccgtgggt atccatccca catgctctga 60

ggaggtagtc aagctgcgca tctccaagcg ctcaggcctg gaccccacgg tgacaggctg 120

ctgagggtaa gcgccatccc tgcaggccag ggcacacggt gcgcccgccg ccagctcctc 180
ggaggccaga cccag 195

<210> 36

<211> 290

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 36

satsgetgea geceagettt gegegeette aaceetetee tegageette gtgagateget 60 cagegtggag egeaagtget ggaeggtgg eeegtgee eeegtgee eeegtgee eeegtgee ggeaceeee eeegtgee 120 acetsteece teaeceetge acettteage etttgeegee gggeaceeee eeeggetee 180 teggtgeega tegatgaegae etgggggaa acetaeeetg teggeaceee teggeagee 240 eeeetggeatt tetgeaatge aaataaagag ggtaetttt etgaagtgtg 290

<210> 37

<211> 66566

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 37

atggcggcaa tggcggtggc gctgcgggga ttaggagggc gcttccggtg gcggacgcag 60

gccgtggcgg	gcggggtgcg	gggCgCggCg	cggggcgcag	caggtaggat	ggggtcgggg	120
cgtccccgcg	gtaggtgtcc	gcgcggccgg	ggtgtcctcg	tgagggtgtc	cgcgcggcgg	180
tggccagggt	gtccccgtgg	gggtgcccac	gcgggggtgt	ccacataccg	gcctcttggt	240
ctagtcttgc	tcaggagtcc	gggctgcttc	tagccacaag	tagccccctt	cccaggtggg	300
gaaactgggg	ctgggtgcct	tgtctaaggt	cctgctgtgc	tgactgcacc	tgtggtctcc	360
cagagctggt	atcccagtaa	caactacagt	tctgaagatg	atgatatece	acctcccgag	420
gtcaccaggc	accggcccca	ctggccagac	ttcccaactt	ctccccagac	ccctagactc	480
tagaggttag	aggctgcaca	gagcaatggg	aggatacaca	ctcgtcctcc	tggagcccct	540
gaagaacagt	taactaaatc	aggacaataa	tcataactga	gcactcgaag	cagaggctgg	600
gtgtctggtc	actcaggaca	gttcaagcct	catcctgtag	gacagactcc	cctagatccg	660
accagagcgc	caccatatet	gttatgtgtg	gccagtttca	ttccatgcac	gacaacatgg	720
tccccacca	tgcagggggc	ccctcgaccc	agccccctgg	atgcttgtga	cagcgagcag	780
ctctccccac	aggcagtgag	tgtagagggg	tgtaaggacg	gggtcagggc	tccttcccag	840
ggatggcggc	tatgggaggc	atggtggctg	gccctctgcc	cgcggtggac	tcgggaggga	900

gggctgactg	tgtgtgtgaa	tgggcagagt	tggtgctatg	gaggttttgg	gggtctccag	960
gacggagggt	ggcccaacag	agttctggga	ggcagtcacc	acctcgtggc	cttgctgaga	1020
cctggaaccc	tcagccaggg	cactccatct	ttcaaagctt	cttggctgca	tgcgtcaggt	1080
gggcaagctc	aggaaggtta	aatgcacccg	tgctggcgga	gtcccataaa	aggggattcg	1140
gcatcaaaag	gaggaaaaag	gttcaaaggg	catttatcat	ggggttcaga	atcacggatg	1200
tgaggggcgg	tagtggggac	aacagacaga	aaagcttccc	cttcccatac	tcacagtcca	1260
gacacggcaa	tagccaaatt	ccaaatttct	aggtattctg	gactcagaat	ggggaatatc	1320
atacgagact	tagggggata	atgcccttat	cttcctattt	taagggaaag	aacaaactga	1380
accttctatg	caaaatagga	tgatgatcct	ggtcctccca	gtaagaaata	aaataagtag	1440
tctccaggca	ttcctttccg	ccagaggagc	aactgttttt	taaatagccc	tttcgtgccc	1500
agtctgttac	taaaccatat	gagttgtttt	tttggggttt	ttttttttt	ttttttttg	1560
agacagtgtc	ttgctctgtc	gcccaagctg	gagtacagtg	gtgcgatctc	agctcactgc	1620
aagctccgcc	tcccgggttc	acgccattct	cctgcctcag	cctcccgagt	agctgggact	1680
acaggcatct	gccaccacgc	ctggctaatt	ttttttgtat	ttttagtaga	gacgggattt	1740
cactgtatta	gccaggatgg	tctcaatctc	ctgacctcat	gatccacctg	ccttggcctc	1800

ccaaagtgct gggattacag gcatgagcca ctgcgcccag ccgagtcatt ttttaatact 1860 actgcatgtg agttaacaca atcattccca aattgaagtt ttagatgggc cctcaaaatt 1920 tttaggatat ggttttccta caggtttata ttgaaagtat ggggtatctc ctattactcc 1980 tctttttatt tgtcttaaag gagaaaggga gaggccagag accaaatgtc cccatttccc 2040 2100 tatagctaat ctctctggaa gacaagcagc ccagacttga gcttctagat ggatacaacc aggtgcatgt ccaaggcaca gaggagggta tttataaccc atagtaacat taaatgcagt 2160 gccttctcct ggctgagcgg tgcaacggtc atctgtagtt ccaggcatcc acacactatc 2220 2280 gttagtatag atttctgcag gagcatccat ccaggtgaga ggtcgaataa gtggaggaaa aggcacataa gcccaataag aataattttg tgtagcaggt aaatcagttt aaggggaaac 2340 tggtgagaca gaaagtgtaa ggaagataat tattaaataa aacctattgt aagtgagatc 2400 cagtgctgaa ggaggaagag aagaacagag ggatgttatt ttcaggctaa tagaaatggt 2460 gagattttta ggttcgtaag gagaaaaaga taattaggag aagtgggatt agttagaggg 2520 gtttacattg ccattaggga ggattgaacc agacccattt tgatttggca tgccagtttc 2580 tgaggagtcg gtacagatct catcaggtat gagggcagtc tctgacgcga acgtctcttc 2640

ctcgtggttt ttattgtcag tattcacacg aagtttaagt ctcctagtgg gcacccagac 2700 gggattgacg atctcctggt aaaacacaag cataccctct tccccacgtt ataattgttc 2760 caggiticca ggtattggtt tgggagtttt tccatgacac tggcttgcct tcgtttaggg 2820 agaatttttt gcctgtataa tggcatttag ctgcagtcag agtattgttt ttaggaacat 2880 ttagaaagct taaacaatgc taaatataat tgggagtggg gagtagttaa attatgcttt 2940 taaaccagcc ttgtcttctt ttacagtaac ttgaagaggt ttagtaattt tttcacgttt 3000 ... tggaccgaga ccgagtctgg aaacaaaccc catgttttcc attatatgtt gactgggagc 3060 actgtaaaag ttatgtggaa tattaatttc agccccaatt tgtgccagca aatctctgcc 3120 ccgaagatta atggggatgg gcatgatata aggctgaatt gttccctttt gaccatcagg 3180 3240 gccagtgcaa gccaagataa atgtgctctg gtgaacttct tcagcttttc taacaccttc tagtttcatg ttagtgggat gtttaagcca ggaggaaggc cataaattag aggaaataat 3300 agaaacatca gccccagtat caactaggcc ctcaaccttt tttccttgaa tgtgtatggt 3360 gcaggtaggc cattgtttag aaattacatt aatccaataa gcggcttttt caccgctgga 3420 gcccatccca gggccccatg tcttatctcc tttgtttaaa acaatgttag gtagtaaaag 3480 3540 taattgagca attgactcac tggccggaat ggaaacagga actttggcag acaccataag

tttacataag	tttaatctca	tcagaggaat	cagaattaat	gagactagta	tgaactatga	3600
tacctttagt	atcatgaggt	ggatgccctg	cctaacacca	ggcccaccga	accttgaggt	3660
aaagggccag	tgacccccat	ggggacaatt	aaaggcaaag	aattaggtag	taaatttaga	3720
ggaatggtac	tacagagatc	gaccgccctg	ctgcctactg	tggaggtaga	caagcattgt	3780
actgagacag	aagaagaggc	tgggacccat	ctggattggc	tgtaggtaaa	tttttttgtg	3840
ctgggggctg	cgttgggact	gcttgacgca	aaaacacaac	attggtctga	gtccgaggtg	3900
tcccatttga	tattggggcc	tgggactggc	cttgcttcct	gtttccctgg	ttctgtggca	3960
agggatttc	atctatatca	gactgagtgg	caagtacttg	cccaatgttt	acccttacga	4020
caacgcaggc	aaacagtagc	aggagcattt	ggccgtgttt	gttgagccgg	cttggccgct	4080
tttaagtttt	taacagtgta	gtttttttgg	gtatgaccaa	gttggccaca	attatagcag	4140
gctccaagaa	aagaatcagt	cgagccagtt	tggttgccgt	gcttcatggc	cggtgcccac	4200
agaatagctc	tgtgggtctc	cgatccaacg	ccttcacaag	ctttaatata	tgcaggcaac	4260
acctcatgat	caggtaaatt	ttgacgtagg	atggaatgca	cggccatttt	acactcatgg	4320
ttcgcatttt	gaaaagctaa	catatgaaga	agaatacctt	gagtgtgctc	atcagagaca	4380

gatttttcaa cagcatcttg taatttagct aaaaaatcaa gatataattc attgtgaccc 4440 tgtttaacaa tagtaaaaga aacagaagct tggcctgggg tgcgtaattt atcccaagct 4500 ctcatacaca cctttgttac ttgttccgtg gtgagagcat caaagcctaa atgagcagta 4560 gtatcagagt aattatcgga gcctgtgagc tgagcctgag taattggaat gccatcagcc 4620 cgatttagct gagcctgcag gcgggcctcc tctgaccacc aggtatggaa ttgtaaatgc 4680 tgagatggag ttagaacagc ttttgccaaa aggtcgcagt ctataggaag caaaatgacc 4740 tcggtacaaa gagtctgtaa tacgttttaa catatggaga agtaggaaca tactgagtac 4800 aagcatcctt gaattctttt aaaaaggtaa gattgagcgg cgtatatcga cacacttgta 4860 ccccttgagc attaggaggt tccagcatga ccgaataagc ccacgcctct aatctacttg 4920 tttgttttgg cgtaataagc attgcatgaa agtttcaaga gcaggcacat gagatagagt 4980 cggcatagaa gtgacaggaa aagtatgtat agataagaga aactgagatt gacggggtcg 5040 gactggtata agagtgtgag aaaggggcat tgggggagca gaagaggcag aagcatactg 5100 gtgattactg gcccagtcct gcacaaccag agtggcaggg gtgtccctgc atgaagaagg 5160 gtacagagaa gcaggttgag tggatggcaa agtgaccggt tgagggacca aaatgatagg 5220 agggtgaggg gctgtggtgg atgggggagg gcctgcagaa ttacaggtaa attgtagttt 5280

ggatggctcc ggaggcaaag actgtaaagg tttggagagg gaagagttag catagatatg 5340 gtcctgggct gtctgagttg gggccgcagg agctacaagt gtcggctctt cgtgaaaaga 5400 aataagatca tcagggggtg atgttaagcc aaagtcactg gagttagata ttgaatcctc 5460 agtatcgtca ggtgggggag gagtaggcaa agggaggggc tgagcagata atgaaggccg 5520 agtgggagag gaaagctgag gaagaggtag agggtggcca gattcagaaa actgtggtaa 5580 ctgcagggtg tcacgggatt ggtatgtcat taggatggca cgtaccaagg cccaatcacc 5640 ccaaacagtg acaggaacat aatttcctgt tgggaccagt tctcggaatt ttgcaccaac 5700 atgateceat agttecaeat etaaegttee etttteagga aaceaaggae agtgttette 5760 cactgccctg aatagggtga ccatattttc catgggaacc cgaactcccc cattttaaca 5820 ggaatttaat atagcagaga taagcataat gtttagactc tgcgtgaccc atagttaccc 5880 cggagaatac acagacaact caccaatcgt tggggagcca aacaagcatt tctgtggact 5940 ggaccgatga acatttctcc gcacctacca aagggaatcg ggttcccaca tgcacttagg 6000 aaaaagaaaa ccacgttggg cgccagatat tgggggaacc tgcccctaat atttcaacgt 6060 acgttctttc tattttctgt aagtgtcagc cggctgagaa atgaagagaa agagtacaaa 6120

gaggaatttt acagctgggc tgctgggggt gacatcacgt atcggtagga ccatgatgcc 6180 cacctgagcc gcaaaaccag caagttttta ttaaggattt taaaagggga ggggttgtgc 6240 caatagggag taggtcacaa agatcacatg cttcaaaggg caaaaggcag agcaaagatc 6300 acatgcttct gaggaaacag gacaagggca aaatcagaac tcctgataag ggtctatgtt 6360 cagctgtgca catattgtct tgataaacat cttaaacaac ggaaaacatg gtttaagagc 6420 agagaaccag tetgaccaca aatttaccag gacggagttt tttccccacc ctaataagcc 6480 tgagggtact gcaggagacc agggcgtatt tcagtcctta tctcaaccgc ataagacaga 6540 cacteceaga giggeegitt acagacetee ecceaggaat geatteetit teeagggiet 6600 taatagtaat atteettget aggaaaagaa tttagegata teteteetae ttgeaegtee 6660 atttataagc tctctgcaag aagaaaaata tggctctttt tgcctgaccc cacaggcagt 6720 cagaccttat ggttgtcttc gttccctaaa aatcactgtt attctgttct ttttcaaggt 6780 gcgctgattt catattgttc aaacacacgt tttacaatca atttctacag ttaacacaat 6840 tatcacagtg gtcctgaggt gatgtatatt atcagcttat gaagataaca ggattaagag 6900 ataaagacag gcataagaaa ttataaaagt attacttggg ggcccaggcg cggtggctca 6960 tgcctgtaat cctagcactt tgagaggccg aggcagccat atcacaaggt gaggagatca 7020

agaccatect ggetaacatg gtgaaacect gteteteetg aaagtacaaa aaattageea	7080
ggtgtggtgg cgggtgcctg tagtcccagc tactcaggag gctgagacag gagaatggtg	7140
tgaacccagg aggcggagct tgcagtgagc tgagattgtg ccactgcacc ccagcctggg	7200
cgacagagag agaatctgcc tcaaaaaaaa aaaaaaagaaa aaagtataaa agtattactt	7260
gggaattgat aaatgttcat attgaaatga aatcttcact atttatgttc ctctgccacg	7320
gctccagcca gtccctccat tcggggttcc tgacttcctg caacacaggt gtgagccact	7380
gtacccagac taggggtgca gtttttttt ttttttttt ctgagacaga gtctcactct	7440
gttaaccagg ctggagtgca gtggtgctat catagctcac tgcagccttg aactcctggg	<b>7</b> 500
ttcaactcac cctccagcct cagcctccct agtagctggg actgtgggcc ctgcagtttc	7560
tccttttaga gtaggaagac ctgaactgtc ccaggcttgg agtgggtggg cgatgcagcc	7620
cctgaacagg agccagaatg acaacacctg ctgccaggaa agagctctag atagagcagc	7680
catacaggag ggcccctgag gtggcaccct gaggtggcca gcctgcctgt gggtgcacat	7740
tttgggggac ccttccactt gccctcactg gtgcagtgct gcattctctt gggccttgct	7800
atgagetetg ggeteetget etttgetgge etgtaceagg eagtgggtte aaagaggage	7860

7920 agaaaattaa tggacaatat gtcagaaggc agaggcaaga cagacacttg ctggggccaa gccctgcagg tggagaggt atgcctggct aaagtgggtg aaaggcaagg ttatgaggtt 7980 ctccaggaca Ctggagtgca caggtggtgt gtcccaggt aacgcctgcc acccagcct 8040 tecteccaea gaacageate tgeectaece acetttgagg taetttgggg teetteette 8100 ccagcaggct acccaagccc ttccaagtgc ttaaaggcag atttcctatg cttgcaaacg 8160 actgccctat gccagtgttt atcagcccga gagggctcct gggtgtgcac agggggggag 8220 . . caagctgccc aagataagca catccataca gacagctgct caccctgcct gatagcagac 8280 agagggggca cagtgcgagg ctgcagggca ggatgaccta acaagggccc tgctatggca 8340 acaagaagga caggcacctg ccatggaagg tagggacgtt ctgagcaaag cttccggcta 8400 ccaggcagct ggaggagaga gatgcttctc catcagcagg ttcatgctcc ccgggggacc 8460 tggtggcatt ttctccctga ccagcagtcc ttggttctct agacttatat taaagccatt 8520 agaataattt acaacaattt aggcctttcc agagcccttg agttgaatta ggaattgagt 8580 gtgctttgga ctggctgttg gaaccgagtt gtggctctgt cagttcccgc aggtgcgcac 8640 acatctcacg tgcactcaga ggctggctgc caggtgaaag agtgggtggg tttggttgtg 8700 8760 gggcaggctc gctgcaggcc atggcctgag tgcctggatg cagcttccca agctttctca

gctgtgagcc agggctcctc taggctccag ctcttgtatc ctttaggagt gcatgttcta 8820 gacctgtctg tggggcatct gcagggccag ggtgtggaga gacatgacac tccaagtaca 8880 8940 ctctctgcag ccttgcctgc ctaggaaggt ggaggtggct gcaaagataa gtgcagcctt ctcatggcag acgctaggct ctgatggagg tgttgggcag gttgcccagc cttgtatgac 9000 agaccetget etgateatgg aacctettgg cettgtetga ageagegace ggeteeagat 9060 9120 gctctgggag ggtggtgctt ctcatctggg caggctcgtg tctgcagagg ggctgagggc actacttgtt ttatacccta gagtcttgtc atcagtcccc accctgccct caccccagca 9180 gactgatgac ttgctattat ttcttccttc cttcagcagg gagttggctg gtgcctggtg 9240 ctgggtgtcc cggacctcag gcccagttca gtgtacttcc cctctctact tcctccctcc 9300 agtecettet ecatecetee ettttttgge tgeecettge etgeetteet egeeagtage 9360 ttgcagagta gacacgatga caccttttgc aggctaaaaa ggctgagagt ggcactatgt 9420 gcagtgagcc accatggagg accaaggtga ggcgacacca caaccagccc aaaaggaatt 9480 ccagggatga aacctgagcc caggcagctc tccctgtgcc cagggtggct tccctcctag 9540 ctgactgcag ctgggcacac caagaccctg gctgtgtgca ctggccagct gtgagggaca 9600

ggggctgctt gtgcttttat tctttttttt ttttttttt ttgagacgga gtctcactct 9660 gtctcccagg ctggagtgca gtggcgtggt atccgctcac tgcaagctcc gcctcccggg 9720 ttcacgccat tctcctgcct cagcctcccg agtagctggg actacaggcg cccaccacca 9780 tgcccggcta attittigt attittagta gagacggggt ticactgtgt tagccaggat 9840 ggtctcgatc tcctaacctt gtgatccacc cgccttggcc tccaaaagtg ctgggattac 9900 aggogtgago tacogococt agcotgtgot tttattottg otcacttgtg acggagggoa 9960 gccttcacaa ctgaaaggca cgtggacttg agaatgtttt agtccacctt ggtggctcat 10020 gcttgtaatt ctagcacctt gggaggccaa ggtggaagga ttgcttgagg ccaggtgttt 10080 gagaccagcc tgggcaacat agccagaccc catctctaca aaacaaaaaa atttagctgg 10140 acgtggtgat cggtgcttgt agtcccagct attctggagg ctgaggctag aggatcactt 10200 gagcccaaga ggtagaggct gcagtgagct gtgattgtgc cactgtgccc ctgtcgtggg 10260 ggcccttccg ggtctatgtc ccagccctgt gctgaccgtg ttccttctca cctttcatcc 10320 ctcccccaag cagggcagtg gactacaatc ttctgggtga cagagtgaga tcctgtctca 10380 aaaataaata gaataaaaaa gaaaatatet tagttetgtg tetggetgag aacaetgggt 10440 gaggtttgag ttcagagtgg ttggtatggt gtgcgtgtga ttttgcaaag atgatcacac 10500 acgcccacgg ccaacctcac caccatatgg cttggtctct ggatttgcac agactatgtg 10560 tatcgagtca ctctttctgc tctgttgtgt ggtgtcttgt cacccctgac catcacagaa 10620 tggagtgtcc aatcctgata aaattgatcc tgtaccacgt ttaaccagac agacagtccg 10680 tcccacctct catcccttct ctcagcaggt cagcgggact atgatctcct ggtggtcggc 10740 gggggatctg gtggcctggc ttgtgccaag gagggtatgt attctgtata cttcgtggca 10800 aggectegaa gettttaggg eecetagaga gggtggtget gtecagaaaa egtecatgag 10860 caaaatgcgt tgcctccctg ctggggtcac cccagtggcc tctgtgttgt ggcttgttcc 10920 ctgccactct ccagctgtct gctgtaccca gcggccgccg tggcacttca tggctgaact 10980 gccttcctca gctccagccc tccagctctt ctgctttact cacagtgaca gccccaatcc 11040 gactagtete ageteceace acteaeacee teegtggget ecceaettte etteaegtge 11100 ttctggacag tcctctctt caccttactg tggctgtcac cctgcctgcc tgctctctgc 11160 ccctgcccgg ctagctgcga ggctggagct gcaccctcct gcttgtccct gtccttgttc 11220 ttagtgctgg tgccttcccc cagggtccat ggtcagttct gctgggtgag tcttgtactt 11280 ggcctggcac ccattgagta aagatgttgg gcgaacgggc tggacccaga ggtgtccaga 11340

gatgacactt tgcagttctc tgctaaccca cgtgatgcac aggccaccag cactttgcca 11400 gactetgtge cetgetgtag gagtteetgg tetgetetgg ceatgtetae acaatgataa 11460 gagggcagtt gtggtgaatg gggagggaag gggatgagag ggaggtgggg ctgaaatgag 11520 agggagttaa ctgggcactt tggccctgaa gctgtgcttc tctgatgtcc agtattgggc 11580 tctagaagca tacatggtgt aaaagaaatc cactactctt gctctgtggg ggccggggag 11640 tgtgtaggaa cctgggaagt ctcctggcct attggggatc cgcagaggca cccaggatca 11700 gtgccacact gtactctcag aaccactccc agaaacgatg gcgcaggcag ccacgaggcc 11760 tagtgctgtt ccttttagca gaccgggcac ctgggctgtg cgttcactcc catgctggga 11820 gtgaccagct gcagagacct gagtcccctt taatccggaa tgtggacagc tcctgggtat 11880 gtctccgcct ttcatgagag tggcatttcc ctgcagagga tgacgtggtt ttgtggcttt 11940 tttgagatga actgtaccta tcaaaatggg caacctgatc attcttatgt gtgcatgtgt 12000 ccatgcagcc agtaccgcag tcaagattgg cgagtgtgtc ctccaccccg ttagtctgcc 12060 agggctgccg taataaacag actgccataa cagactgggc ggctgaaaca acacatgctt 12120 attgtctctc agttctggag gctagaaatc atccaggtgc gggcagggct gatttcttct 12180 gaggeetete egitgggetg tagatggeag tigtegteee tetgtgeatg tetatgteet 12240

aatctctacc tgtacctgtc ctaatggatc aggtggatgc cctcttattt tgttggcttt 12300 ttattggaga cagggtcttg ttctgcctcc caggctggag tgcagtggcg tgatctcagc 12360 tcactgcaac ctcaaactcc tgggttcaag ccatcctcct gccttagcct cccaaaatgc 12420 tattacaagt giggccacig taccigtata iggcctaatt tittititt tittitigag 12480 atggagtete getetgttge ceaggetgga gtgeagtggt gtgateteag eteaetgeaa 12540 cctctgcctc ccgggttcac gccattctcc tgtctcagcc tcccgagtag ctgggactac 12600 aggcgcccac caccacgccc ggctaatttt ttttattttt agtagagacg gggtttcact 12660 gtgttaacca ggatggtete aateteetga ceteatgate cacceacete ggeeteecaa 12720 tacctctttt ttttttttgc aagcgagtct tgctttgtca cccaggctgg agtgcagtgg 12840 tgagatettg geteactgea acctgtgeet tetgggttea agegattete etgeeacage 12900 ctcctgagta gctaggatta caggcgcctg ccaccacac tggctaattt ttgtatttta 12960 gtagagacgg ggtttcacca tgtttgtcaa gctggtctcg aacttctggc ctcaagggat 13020 ccgcctgcct cggcctccca aagttctggg attacaggca tgagtcaccg tgtccagcca 13080

acttaatta	c ctttttgaag	accctatcto	taaatacagt	cacattctga	agtgctaggg	13140
tttagggctt	t ccacataggg	g attttgaggg	g gatatggcto	c agcccataac	accccaacat	13200
tttctgaaac	cttggcagtt	ccttccggct	tccccactt	ctgcatccta	ggcaaccagg	13260
catgtgctgt	ctgtcactat	agtttgcatt	ttctataatt	gcgtataaac	ggaatgctgc	13320
tgtatgtcat	cttcctcttc	tggcttcttt	cactcagggt	aatgaccttg	agactcatct	13380
tcgttggcgc	gagtgtcgat	ggtttcttgc	ttttcattgc	tgagtagtgt	tctgtttatg	13440
gctgtgccgt	ttcgtgtacg	tgttcccctg	tagctggaca	cttgaattgt	ttccaccttt	13500
tggccattgt	ggacagtatt	gctgtgaacg	tctgtctgtg	tgtttgtgtg	gatatatgtt	13560
ttaaattatt	ttgggtaagt	gcctaaaaat	ggaccaactg	gatcgtgtgg	tatatetett	13620
atttaggtat	tttttcattt	cttttagcag	cattttgtag	tttctttttt	actcaagttt	13680
tttttttta	ttaaaaaaaa	gaaagatgag	ggtctctctg	tgttgcccag	gctggtctca	13740
aaatcctggg	ctcaaatgat	cctcccacct	tggcctccca	aaacgttggg	attacaggaa	13800
tgagccacgg	tgcctggcct	gtggttttca	atgtctacgt	ctttcacata	ttttatcaga	13860
tacatcccta	agtgtttcat	atttttagaa	tagttttatt	gagatatacc	tcacattacg	13920
tatgcatttg	tcccttggta	cccgaggacg	actgggttca	ggaactcccg	ctgttagcag	13980

aatccatgga cactgaaatt tgtgcatact ggagtcaggc agttggccct gaagcaccca 14040 cagatacaga gtcagccctc tgtatatata gttttgcatc ctatgaatac tgttttttc 14100 14160 14220 gtctcatgtg ttgcccaggc tgcagtaaat ggtgcaatct cggctcactg caacctccac ctcccgggtt caagcgattt tcccacctca gcctcccgag tggctgggac cacaggcgcc 14280 accatgccca gctacttttt gtattttttt ggtggagaag gtgggtttcg ctatgttgcc 14340 caggetggtg ttgaatteet gageteaagt gateegtetg ceteageete ceaaagtget 14400 ggattacagg catgagccac catgtccagt ggagtactgt atttccaatc cgagtttggt 14460 tacagatttg gaacttgctg atatggagag ataatatata tattttttg agaccgagtt 14520 tegetettgt cacceagget ggagtgeaat ggeacaatet cageteactg cactetecae 14580 ctcctggatt caagcagttc tcttgcctca gcctcccgag tagctgggat tacaggtgcc 14640 tgccaccacg cccagctaat ttttgtattt ttagtagaga cggggtttca ccatgttggc 14700 caggetggte tegaacteet gaceteaggt gateegeeca cettggeett ecaaagtgtt 14760 gggattacag gtgggagcca ctgtgcccgg tcaagggatt atatttattg aaaaaaaatc 14820

catgtatgag tggacctgtg cagttcaaac ctgtgttatt caagaacatt ttagtttctc 14880 cccaaaatac cctgtaccca ttggcagtca gtctcttccc ccctctcccc agcccctggc 14940 aaccactaat ctacttccta tatccgtgga tgtgtctgtt ctggacattt cagctgtttt 15000 ttggttggtt ggttgtttgt tttcagacag ggtctgactc tgttgcccag gctggggtgc 15060 agtggcacca teteggetea etgeaacete ggeetetegg geteaageaa tteteceace 15120 tcagcctccc gagtagctgg gattacaggt gtgcaccacc acatccagct aatttttgt 15180 atttttagta gagacggggt ttcaccatac tggccaggct ggtcttgaac tcttgacctc 15240 tcaagtgttc cacccacctt ggcctcccaa agggttggga ttaacaggtg tgagccgccg 15300 ttgttttgtt ttttgagatg gagtctcgct ctgtcaccct gactggagtg cagtggtgtg 15360 atcttggctc actgcaacct gtgcctcctg ggctcaaatg attctcctgc ctcagcctcc 15420 caagtagctg ggaccacagg cacacaccac tatacccgac taatttttgt acttttagta 15480 gagatggggt ttcaccatgt tggccaggct ggtcttgaac tcttgacctc aggtgatccg 15540 cccacctcgg cctcccagag tgccggtatt acaggcatga gccaccgtgc ctggcctctt 15600 ttgcccaggc tggagtacca tggcacaatc ttggctcacc gcaacctctg cctcccaggt 15720

tcaagcaatt ctcctgcctc agcctcctga gtagctggga ttacaggcat gcaccaccac 15780 gcctggctaa ttttgtattt ttagtagaga aagggtttct ccatgttgag gctggtcttg 15840 aacteetgae etcaggtgat ceaecegeet eggeeteeca aagtgetggg attacaggeg 15900 tgagccacca tgcccggccc tgcactttct tgatggtatc ctttgtgcca caaaagtttt 15960 aaattttggt gaagteetaa tttatetatt ttttteettt gttgettatg attttggtat 16020 catagctaag aaatccaaga tcacaaagat ttacacctgt gttttcttct aagcatttta 16080 tagttcaagc tcttacagtt aggtctttga tttattttga gttgctttag ggtttatggc 16140 atgtacctta acttgccagt ctacccttaa aaaagcatac atctattcca cccctcctaa 16200 ccttcattct atgttattat atcatgtgtt tactgttaca tgttataaat ccatgataca 16260 tcattattat ttttgtttaa aatatactta aatcgtgtga gaaaatctca catactcacc 16320 cattgtattt ctgtgctctt cattcctttg tgaggatcca catttccatc tggtatttt 16380 cttctacctt aagggcatcc tttagcattt cttgtaatat ggctctgggg gtaatgaatt 16440 ctctcagctt ttgtatgtct gaaaacgtct ttattttgcc ttcttttttg ttgttgttgt 16500 tttgttttgt tttgtttttt gagatggagt cttgctctgt cgcccaggct ggagtgcagt 16560 ggtgcgatct cagctcactg caagctctgc ctcccgggtt tgcgccattc tcctgcctca 16620 gcctcctgag tagctgggac tacaggcgca tgccaccatg cccgtctaat tttttgtgat 16680 tttagtagaa acggggcttc gccgtgttag ccaggatggt ctcgatctcc tgaccttgtg 16740 atccgcccc cttggcctcc caaagtgctg ggattacagg cgtgagccac catgcctggc 16800 ccccgcttt ttttttttt ttcagtactt taaaaatttt gcccctctga cttctggctt 16860 gcattgtttc cagtgagaaa tctgctacta tttttatctt agtgtctctg tagtgtgtct 16920 tggttgcttt taggattttc tcttttcatt ggccttgagt ccctccttct tcccctcaca 16980 tgtggggact tttaattcca tgtatattag gctgcatgaa gcttccccac aacctactga 17040 tgctcttttc attagaaaca tttcttactc tgcgtttcat tttggatagt ttctattcct 17100 atgitticaa acccaccaat aaaagatici gcaacatcig accigccati aatcccgtcc 17160 agtgtatttt tcatctcctg tattgtagtt ttcatctcta caatccagct tgagcctttg 17220 gttatatett ceatgttget eetgeactgt ttgaacatge agaatggeta gtggggeagt 17280 gagctgagga gaagggacag aggggaagct cagctgttgg gtctacgggt atgatggaga 17340 ccatgcagct gaaagtaaac cgtcacccct tctgcttcag tgtgaaaggc caggtgaaga 17400 tgctgcagct gatgaggctg ggccttaggg tgcgggggt ggtggaatct gcttgtgggc 17460

gggagatgtg gctatgtggc tataaaggat gaagatgaac gccctgtttg cttttcagcc 17520 tcgcttggat caaggttaaa aggccggttg tggccttctt ggtggaagaa agagagagat 17580 aaggcactgt cctcccttc ggagggtctg gggatacact aatccatcaa aaccactgag 17640 ggctgggcgt tggtgtgtc ctgtggtccc agcactttgg gaggctgagc tgggaggatt 17700 gcttgagccc aggaggtcaa ggcgtaagca agctgtgatc gcaccgctgc acaccagtgc 17760 ctgggcaaca aagtgagact ctgtctcttt aaaagaaaaa agaaaaaaaa gcctttttt 17820 aaattaaaaa aaaaatcaag tctacctgaa tggcctgcag ttggacccac aaaccaggta 17880 cccaagttac caggcaaggc agctgcagtt gtaccagtca gaagtccaca agatttgaaa 17940 aaaaaaaaaa aaaaaaaaa cctcaggggt ttcagtgaat gctgtgttaa ctttttttt 18000 tgagacatag tttcactctt gttgcccagg cttgagtgca gtggtgccat ctcggctcac 18060 tgcaacctct gcctcccggg ttcaagcagt tcttctgcct cagcctcccg agtagctggg 18120 attacaggcg cccaccacca cacctggcta attttgtatt tttagtagag acgagctttc 18180 actactggtc gtgaaactac agttggtcag gctggtctcg aactcctgac ctcaggtgat 18240 ctgcccgcct cggcctccca aaatgctggg attacaggcg tcagttacca cgcccagtct 18300

gcttgttaac ttctataagt cagatgtttg atgtgaccga gttcaaggct gatacagccc 18360 agagccagga caggtcgaga gctgcccatt tttagggcct cagacttcct actgggagca 18420 tcgcagcccc ttctgaacag aggtttggag aaggtgggtc atttggagag aagtgaccta 18480 aactatccta gttgaaggaa tctatccttg aaagtcatca ttgaaggaat tcaaaaagag 18540 aaaacttaag ggaaaggaaa aaaatagttt taaattttaa agagtgggca tgtgggagag 18600 ggggtggaga tagttaagag ttataggaaa acatttccaa ttaatatgag gagaaatttt 18660 atattgggag agttcccaaa attaaatggc cacttgggaa ggcaatacat tcccagacaa 18720 aggcaccagg cataggtgaa cacttggtga ggatgttatg aaggagactc aaacttcagg 18780 taagcaggta gaacaaattg catataatat ccttcctggc cgggcatggt ggctcacgcc 18840 tgtaatccca gcactttggg aggccgaggt gggcggatca tgagatcagg agtttaagac 18900 cagcotgaco aacatggtga aaccocatot otactaaaaa tacaaaaaaa ttggccgggo 18960 atggtggtgc gcacctgtaa tcccagctat tcaggaggct taggcaggag aatcgcttga 19020 acccaggagg tggaggttgc agtgagccaa gatcacgcca ctgcactcca gcctgggtga 19080 cagagetaga etecatetea aaaaaagaga aaaaaagate etteecacae caaaagtetg 19140 tagctgtgaa aagtagctac catatagtgc aagttgagat gcataagagg tttataaaac 19200 caccetggag tegaaggaga gagaaetttt ggtagggagt aagtaggtaa aaagggaeee 19260 aaaggtetgg gatettgaac actgaaggag gaacagtgtt etgtgagaaa ggtttgtttt 19320 taacatgtta atttcttcaa caaaccattt gaatacttaa tgtggtccaa gctctgggcc 19380 aggaccegga acaacaaaga caaaccagga ccaaagcece tgactgacgg agttetgeag 19440 tttagttacc gagacagaca catgaacaga tagttcatca tatgtgataa ggtggagtta 19500 gggcacacaa gtgaggcatc taagcaagga aataaaaata aaaaagtatg gaatagttag 19560 aatacctgtt ttattgatct tttctgctaa ttctgacatc tgtgtctgtt ccaagtcagt 19620 ctccattgac tgatttttt ttgtcccctt tataggtgta ttttcctgct tctttgtgtg 19680 actggtaatt tttggttgaa tgccagacac ttgaatttac cttgttgggt tctgggcatt 19740 tttgtatttc tagaaatact attattgagc tctgttctgg gatgcagtta ttaagagtca 19800 gtttgatcct tttgggtctt ctgcaaaaga tttgttaggt gggtatggag cagtgcccag 19860 tctagggcta atgattctca actactgggg catgacccaa cgccccagga attatatgct 19920 tttcccagtc cagattctgg gaacaggcac tgtcccctgc cctgtgtggg ctctgtcccc 19980 tccagtcctt ccaggtggtt ctgtctggtc tcaggtagtt tcccaagaca catgcgccga 20040

tcagatetet cagattetet gggcagecee etceteactg tettetgtge atgacetetg 20100 gctgcctcag tctcccccag ttctcagccc tctcctgtgc tggattctcc ccatcttccc 20160 cagcctgcag tgctgggtcc tggagactcc ccagggctca ccatgtttgt ttcctctctc 20220 tcaggtcctt tgttacctga catggagtac ctgaaagccc gttgtttcat gcattttacc 20280 tgggttttgg gttgcttcag ggggagggta aatctgggcc ctgctgctcc atcgtggtca 20340 ttgctctgtc acctaggctg gagtgcagtg gcacaatctt gactcactgc atcctccacc 20460 tgctaagctc aagccatccc cccaccttag cctcccgagc agctgggacc acaggcgcat 20520 gccaccacac ccagctaatt tttgtatttt ttgtagagac agggttttgc tatattgccc 20580 aggctggtct caaactcctg ggctcaagca atctgcctgc tgcggcctcc caaagtgttg 20640 acagagtete getetgteae ecagtetgga gtacagtgge acaatetegg eteaetgeaa 20760 gctccgcttc ctgggttcac accgttctcc cgcctcagcc tcccgagtaa ctgggactat 20820 aggcacctgc caccacgccc aactaatttt gtttttgtat tttttagtag agacagggtt 20880 tcaccgtgtt agccaggatg ttctcgatct cctgccctcg tgatctgccc accttggcct 20940

cccaaagtgc tgggattaca ggcatgagcc gctgcaccca gccaagcaaa atggatttta 21000 aaaatgaact cttacaaaac tttgttctaa tcttgctttc taatagccac gaatcaaaca 21060 ctttccttgg cattttaggg ttcatgagat ttgtgtgtgc cttgggaggc agtcaagtcc 21120 aaggcctgaa gtttgctgat gcagtgccca agcccgggca aatggaagct tgaaattagc 21180 cctagctaat gtttttttt ttttttttt ctttctttt tgagacagag tcttgctctg 21240 tcgcccaggc tggagtacag tggtgtgatc tctgctcact gcagcctctg cctcttgggc 21300 tcaaacgatt ctcttgcctc agcctcccgg gtagctgggg ctacaggctt gcaccaccac 21360 acctggccaa ttttttaatt tttatttta gtggagacac gttttaccat gttggccagg 21420 ctggtcttga actcctgacc acaagtgata caccttcctc agcctcccaa agtgctggga 21480 taacaggtgt gagccaccat gcccggtcct ggctaatggt ttctgagttg gccccagaac 21540 ctgtggccct gggtggccac actgctggct gggagggcaa ctgggtggct ctgcagcggg 21600 aagtgtgtt tggagtcagg tctcggctcc tgctctgggg ctggtccacc ctggggctgc 21660 tgcgtcactt ctcctgagct ttggtgtcct ggtcctgaga gtgaggcagc gaatgcccac 21720 ctagggggct ctggctggga tgggaagggg caagggagag cctctgagtc aggagccatt 21780

cccggtgagt ggctacctgg gggatgccac ccagggatgc ttgggtgggc actgggctta 21840 tggtgaacgt gaacatgcag gggcaggtgg ggctgatgcc agcactgtga ggggtggatg 21900 gtacaaaggc tgcgggccct gagaggtctg agggctcctg cctgtgggca gcgcagctgg 21960 gtgggcagtg ccagaaagag actggaagac tcaatgcaga gccagcaggc agcgcagctc 22020 agcaggccag agcgcagagg cagatcaggg gtccctagca ttgcgcagct cagccactgt 22080 gtgggcagcc gcaggcccag gccctgccca cactcttctg gacctcacaa gccctgagga 22140 gtgcctgttc ttgagtcctg agccagctcc ccatgctcac ctgctgctct ccttatcctt 22200 ccagccgccc agctgggaag gaaggtggtg gtggtggact acgtggaacc ttctccccaa 22260 ggtaggcagc accctatggg agccgggtgt cctggggaag gaggtgggag gtgggcccag 22320 ttcctgtaca gagggcagct gacaccaaag tccttcagcc ctgctgtcca tggtttctgg 22380 acagtgtect gtttcactea teattacttt aaagttettg accattateg aaaacaacte 22440 tggccaggtg cagttgctca cgcctgtact cacagcactt tgggaagcca aggcaggcct 22500 tgatcacttg agcccaggag ttcgaggcta tagtgagcta tgattgcact actgcactcc 22560 agcctgggta acaagagcaa aactccatct caaataaata aattaataaa tattaaaaag 22620 taaaaacaac tgtttttatt ttcgagtaca gttatagaga gcagattcgt gtggcatgtc 22680

agctggtctg tgttagagtt acaaagcaac tttaaggaat tccaaacact ctagaagaac 22740 agggaagcct ccagcagtca cctgaacata aattcaaatg tgctcttccc acgtcccagg 22800 cacceggtgg ggcctcggcg gcacctgcgt caacgtgggc tgcatcccca agaagctgat 22860 gcaccaggcg gcactgctgg gaggcctgat ccaagatgcc cccaactatg gctgggaggt 22920 ggcccagccc gtgccgcatg actggtaagg atctggcgcc gtggcattcc agtgcttttc 22980 ttctactctt gggtggaaga ggaagaggag gcttatcctc gatgagccct catggggagt 23040 gggccgtagg atgggtttct cagccagggg cgactctgcg ctgtctgcct cagacatttg 23100 ggaatgtctg gagacagttt tggttgtcac tggggaaggg tttgctcccc tttgcgggga 23160 gcccagggat gctacagcca tgcacagcac agccccacca agaacagtgc atctccaagg 23220 23280 ccaggagtgc gggtgggagg ccgcttcagc tgagctcttc tgggaagggg accacgtggc ccagccacac ccacattggc tcagataggc ctctgcctgc agtgggtagc ctttggggca 23340 cagagcagct gcatctggag agccgtgggt cagagcccct gttttctgtg agtccaaagg 23400 23460 tctgcagccc tgagcctggg acaggcggtt gcacgtaggg atggatgtca cgttttgcca cctttaaaag cactcttgtt ttttgatatt tctatgaatg taccatttga atctaatagt 23520

ccatcgtgag gccctgcagc taacacctgt gttgtggatt ttacattttg tttcgtatct 23580 tcacaggagg aagatggcag aagctgttca aaatcacgtg aaatccttga actggggcca 23640 ccgtgtccag cttcaggaca ggtactgaag ctctctccgg gaatgggccg ccctctgggc 23700 cttctcttgg gcgttctgtg cctggacaca cacttactta ctgtgcagag catgctctgg 23760 23820 caggetetgg gggtteatgt cetgeteatg ggtggggatg aggacaagga geagatggga gtgactgtag gggaagggga gactgccctt tgctgctgag cagagcctgg aggtgctgcc 23880 aaggaatgag tgaggccaca ttggcagaat ggccagagcc cagggctgca cagggaggag 23940 gcgcttgggg ctggaaggcc tcaggccaga gagcgtggac atagctaggc ctggggctaa 24000 tatgtggtga gggtcatccc agtggcaagc ccccaccccg tgaaccccct tcttactgca 24060 cacctccage teettgggtg tgggtgcagg agettggtge tttccgctgg ageaaatgte 24120 cctacttggt caccgttcct gtcagcccct ggggatctcc agcacagagg cctatgctcc 24180 cctggcctac aaccttctcc tggggctcag ctgccagcac agcagatgcc tgaaactggt 24240 accgcctctg gcccagcctt tctcccgggg ctgtggaggg gacagtggtc ccgcagaggt 24300 ctggtggctc tcctcatgca ccatttgctt ggccccaggg cgggtcttcc tggggcttca 24360 cagcaggcag cagttttgtg ctcactaaat ccaggaaagt ggagccagga agccaactgc 24420 ttgccctcca cctggacctc acaagctctc ccctatccag ggagctaagc cacattgtgc 24480 tgtggcattt ctgtgtttct ctgtggggct ctgtatcccc tggtacagtt tcctggggac 24540 agcaggetet geetteete etecetgee tgggeagete etggaegge accaaacagg 24600 cccagcccac tgcctgctcc ggagccacct gcagaaggag gctggggggc acctgggctg 24660 tttctgcttt ttcactcttc tgaaaagtgc tgccatgagc attgcccggc tgtgtcccgt 24720 ggcagcttcc tggctgtcga ggtgattgaa gggctcttgc tgtaggaact tcacgcagct 24780 cagacagece atagaggeae aggettgeea gtggggagaa ggeaggetea ageaggagge 24840 agageettee cagaaceett getgeageae ggteettttg teattagaaa gtgttggteg 24900 ggtgcagtgg ctcatgcctg taatcctagc actttgggag gctgaggtgg gaggatcact 24960 tgagcccagg agttggagac cagcctgagc aacatagttt tattgctaca tccctacaaa 25020 aaataaaatg aactagccag gtatggttgc ccatgcctat agttccagtt acttgaaaca 25080 aggetteegt gagetatgat catgecactg cactecagee tgggtgacag agtgagaaga 25140 tgtctttaaa aaaaaaaaaa agggtggggg ggggtggctc atgcctgtaa tcctagcact 25200 ttgggaggct gaggtgggtg gatcacttga ggtcaggagt tcaagaccag cctggccaac 25260 atggcgaaac cccgtctcta ctaaaaatac aaaaattagc caggcgtggt ggcgcaagcc 25320 tgtaatccca gcttctcagg aggctgaggc aagagctgag gcaagagaat ggcttgaacc 25380 tgggaggtgg agattgcagt gagccaagat cgtgccactg aactccagcc tgggcgacag 25440 agtgagactt tgactcagaa aaaaaaaaaa gaaaagaaag cgtgggtcat ttgtttctgt 25500 gcactatgct cccagccact gttttgccag ccttgtcatg cccgttctct tggtgttacc 25560 acacccetga aatcagaagg tgacaccate tggtgggcae cacageteee tgetggaaca 25620 25680 tgtccgggtg atgaggactg tccccaagag aggtccagcc acctcttgct gcacaccagg gctgtacgtg gcctcttagg accgtgctga gctggcttcc gtccctgctt tgacacctgt 25740 ggttaacatg tccctgggat ccctggggga caggcgaggt gcccccacat cccctccatg 25800 cttctcagca tggttgccgc ttacctcttg gtccatctga gccacagcac caggccctgc 25860 tgggggctgg agctcccttt taccagtgtt ccctattgat ccagttggtg aggtttaatt 25920 tgcagaggaa gtgtttgaaa atcttatctt tatctttcag aaaagtcaag tactttaaca 25980 26040 tcaaagccag ctttgttgac gagcacacgg tttgcggcgt tgccaaaggt gggaaagagg tgagcatctg acttactcgc gtggctcctt gtggaccctt ctgcagacct tgggcaccaa 26100 ctgcagctgt gtttggcctg ggtgctgttc ttagtaacac gtgctgctgg aatcaaaaag 26160

gtggcttctt ttgaggctgg gcacttgtct ttaacgtgat caaataattt gctgccctgc 26220 tgctcggagt ggcatggcaa cagggttggt gaccacaccc tttttgcagg attttttggg 26280 gatttgaggg tgccttgaag tgcttggagt tagaacatct ccctgtgctt tctgcctgtc 26340 cccctcctgc caggctgatt gttgatggga ttccagctcc atagggcctc tgaactgctg 26400 gccaagggtc cacgctacag ggcaggggcc gtgggaactg ctggccaagg tctgtggtgc 26460 tcaggccctc cggtggggt gatcaccatg cacctgtctg acccacggct ttctctttt 26520 ctcctcagat tctgctgtca gccgatcaca tcatcattgc tactggaggg cggccgagat 26580 accccacgca cgtgagtgtc cccagagcat agcgtccctg ctgccgtggc ccattcccgg 26640 cctctttgag ggatacgttt ttacacacgt gcttcccaca gcagcagctt gcacaccctt 26700 tececetata eteaetatea teaetttetg etttecaatt etettgaate caeaetgetg 26760 aaatgtgggg tecceagtgg cetecaeget geeagateet eaggacaget etegttetge 26820 tetecectg eccegetgga tetgteect tecacaccag gateetgett ectaagtete 26880 cattgctgat teceeetttt eeetteagee teagaatgtt ggaacattea ggatataage 26940 ctcattcttc atcttcctcc ttcacgtccc ccagtttaaa aaaagtttga aataaaattc 27000 acacgetata aaatttagee tittittaggg tacaatteag tggttittag tacatteaca 27060 gagetgtgeg gecateagte accaecatee attgecagaa eteetteeat cateeetgaa 27120 ctgaaactat tcccattaaa ccctactccc cagcgcctcc tcccccagcc cctagaaacc 27180 accacctact ttctgtctct atgaatgtga caacactagg cacctcgtgt aagtgaaatc 27240 gtacatgtaa gtccttctca tgtaactggt acgtgtgtgt cccttagtga ctcgtatgtg 27300 tgtgtccctt agtgactggc ttacttcact gagcataaca tcctccaggt tcacctacat 27360 tgtagtgtgt gtcagtatca ttccttttta tggctagata ctattccatt gtatggatag 27420 accacacttt gtttatctac ttgcttggat aaacacatgt gttatttcca ctttttagct 27480 attatgaata gtgccgctgt gaacatctgc aaagaagttt tttggtggac ttcagttttc 27540 acttetettg ggttacaett aggageagaa etgetgggte atgtggtaae tttatgttga 27600 atctttcaag gaacgtttca aggaacctca gactgttttc cacaatgact gtgttttaca 27660 ttccttccag tggggtgtaa gggtcatggt ttcttgtttc ttcacgtatc ttgtaatttt 27720 tttattgaaa gctgaacatt tcaaataatt taatgcgata actttggaaa ccagattctc 27780 cctctgcccc aggattctgt tgttacagct gcttatttgg tgacttttcg gaactgactt 27840 tgtagactct tattctttga tgtatgtggc cactgaagtc tttacttggt tagcttagtg 27900

gtcagctaag aactgcatgg agatttccct aaactaagaa ctctcccggt ctttgctgag 27960 ggctctgtgt gcgtttggag gggatgcctt ccacactcaa caggcagcag acagctctgc 28020 cctagccttc acttcctgct tctgcagaga tcaaggtcag ctggaggtga gggttcaggg 28080 cctcgttggt ccttcctgat gtgtgcacag tgctgtgcat gcgcctggcc taggttccca 28140 ggaatatgct ggaacctttc aaagctccag cagacatctc atactttggc ttttcctttg 28200 aagetttttg ggeagtetgt tgttggetet aactgttace tateceetea ggeagetgtg 28260 agaagaaaac ctcagacaaa tgcccccaga gaaaggcttt tagccctggc tgagctccgg 28320 tgaagttgga tgaagatgac cctatagttg ctgactctga ctcttctttg tgggggggct 28380 28440 ttgaaagacc ccagctgagt tctgctctct ctgacacatc actgttcagg gctgccgctg aggtgggagt gggaccagag tgagttaaaa caccctggag ttcccattct cactcagctt 28500 28560 cagctgtttt tcctgacttt aaatgttccc tgtgttgctg caagcctgtg gttaatttcc 28620 ataattetga ateteceagt tettgeeagt titategetg titttaacag agaggtgaat aactcctggc ccagtcttgt gggttgtggg ggcagagttg aggaaggggc cccggggtga 28680 ggggttgggg ggcagctgca gcagggaaag caaatgggct gggggtgagc agagaggttt 28740

ggctgagacc agtccccacg ggtctcccag ggaaccgtgt gccgcctgct ccaagcctct 28800 aagtaggetg cagccaaget cttgaagacc acggetetet cggeetggag gecacaceae 28860 ctctgactta gacccagggg cagtccggtg gaggcagagc aaggggaggt tctgccactt 28920 cttggatgtg accccagcct ccacttcgtc ctgtgcttac tgtggaaaca gggaaaggag 28980 cggccccgag gagcacaagc acccccagtc cttagaggcc gtgggacttg tctggccgcc 29040 aggcagccac agcagcctct agagggggca ggttgcttat gcacagaggt ggggctcagg 29100 gctgcgtgac tttgtaggat gacactgtgc agttgttcaa ggcagctgct gcagacaggg 29160 teccagigat ecceteteet ggeagetggg eteatggtgg tietgettaa agaaggeeae 29220 agccagcttc cagcagccca gcggtcattg ggtttctctg aggccccagg cagagctgca 29280 cgtgcatccg caccagggag cactgcacag gggccctggc ctggcccggc cctgctctgc 29340 acctcacggg cagctgctga cggctctttg ggctcacagg ggatccagca ggcgctcctg 29400 gtccttagga ggcaggcagc tcagggctgc ttcgctctcc ctgccacgcc ctcccagggt 29460 gtctgccaag gcttgcttgc gttttagtcc ctttgattgc cagacctttc ggttttcctt 29520 gagtaaacct gagaaattcc tgactttatt tttttttgcc agttggaagc ataaactgtt 29580 tgagatccgc ttcctccacc agcacatctt gttctcatgg ccgctaaggg gacgttcacc 29640

ctgggcctcc cacctgcttg gccgccctc ttcaggtgac ctgtatgatt tctgggctca 29700 gagcccaccc gggccagccc tcgagagtgt gaagtccgtc ctggcttcag ccaggtgccc 29760 tcagagctgc ccctcagtcc ctgcccacct cagcctgtgg cacttacccc ctgtgcctcc 29820 teteetetgg etggeettgt aggeeacece tgeegegeag acaeacetga getetgetgg 29880 ccctgatttg ctgacctgtt ctctcccac ttcctctct tgagtttgga tcccccagaa 29940 30000 cccaggtgtt gctccctggg gctgcatgcc cctgtctgtt tgatgtgtct gtccagaacc cgggcagact tgaggggtcc cagctgtctg cctgtatggc ccctgcagtt gctgtaccca 30060 cctcaggccc tgtatcctgc tctgaaccag ggtcaagggg agggtcctgg ggaacagagg 30120 ggaaaggtac cctgcgaggg caccgggacc tggagtgcag cagcttagat gcagacaggc 30180 cacctgcage eccaaagagg ccacageetg cagacaagga etggcageag ggaageeetg 30240 tgcatgtgtg ccctgggaaa gctctgcttg attctgcaaa gctggcatcc tctttaagga 30300 30360 agccctagga caggccaaat ggagctcttg tccaaggggt catttctgtc ttgacagatc 30420 gaaggtgcct tggaatatgg aatcacaagt gatgacatct tctggctgaa ggaatcccct ggaaaaacgt aaggcctgcg cgtgcttggt ggggtcctct ttttgttcac cagagtgagc 30480

actggaccct tagagcctgt gctggtgctg ggctcctggg gctttctttc cggtttaccc 30540 aaaagaagga aaaaaggcct gttatttgtg gccaggtgtg gtggctcatg cttgttagcc 30600 tagcactttg ggagactgag cgggaggatt gcttgaggcc aggagttcga gatcagcatc 30660 agcctgggca atatagtgag acctctactc tacaaaaatc tgttttggtt ttttttttgg 30720 cttttttttt taggtggagt ctcactctgt cgcccagact ggagtgcaat ggcccaatct 30780 tggctcactg caatccctgc ctcccaggtt caagtgattc tcctgcttca gcctccaaag 30840. tagctgaaat tacaggcgcc caccaccaca tctggctaat ttttgtattt ttagtagaaa 30900 tggggtttca ccatcttggt caggctggtc ttgaactcct gacctcaggt gatccgccca 30960 cctcgtcctc ctaaagtgct gggattacaa gcgtgagcca ccacacccag cctacaaaaa 31020 tetgaaaata ttaacegage atagtaetgt geacetgtag teecagetae ttgggagget 31080 ttaggtggga ggattgcttg agcccaggag gttgaggctg cagtgagctg tgattgcacc 31140 actgcgctca gcctgggaga gtgagacctt gtctcaaaac taaacaataa acctgtgact 31200 tgtgcccctc tgcagggctg ttgatttact ctgtcctgtg gctgccttgg aggtaataac 31260 aataacagga ctgccatata aatggagtca gctgtttgtt atctaggtca gtggttgtca 31320 aatggggttc ccaggagccc tggggttcca gtgggtcccc tcaaggacat cagggagaac 31380

attaaggagg ggagagccag caatccctat cccagcnctc atctaacacc ctcactgtct 31440 tctgatttgt acattgggtt tccctgaaat ctagcaaaga ctccaaaggc ctcagaaaca 31500 acatettgat tgtggaaggg aggetageag egtgeaagtg geteteacte eccatgggag 31560 caggtgcaga gtcactaagt gcattccgat gcccacagag tgggccatcc cgaggtccca 31620 ggtccaggca gctcctgcct gtggggtgtg gagacttcat gttggcaggg agcagagaa 31680 ccaccagagg gcggcagagg cttggtcaat agcagtctcg agccttcccc aggagaaaat 31740 atcagtggaa aagggtccca cttctgtgtg tgcccgaatg tgcatggtgt gcgtgcagat 31800 31920 ggtgtgtgtg agtggtgtg tgtgtgtgt tgtgtgaagg gtgtgggtgt gtgtggtgtg 31980 32040 32100 gtgaagggtg tgggtgtgtg tggtgtgtg tgtgagtggtg tgtgtgcgtg gtgtgtgtg tgtgtgtgag cagtgtgtg tgagtagtgt tgtgagtggt gtgtgtga atggtgtgt 32160 

tgtgtgagtg gtgtgtgt gtgtgagtgg tgtgtcacat gctctgcttg tcattgtttc 32340 acacttcacg gggcatcttt gtgtggggtc aggactggat tcccttgaat ggatgtggta 32400 tagttccttt gacctttctc ttgttaatga gcatctcagt agtttctctt cttcatcatt 32460 atcaatgctg cagtgaaaac cttggaggtg catctgttta ccatcagaag tgcttctgac 32520 acattttccc aattattcat tgtgataaaa cagacatagt ataaaattta ccactttaac ...32580 ctttttttt ttttttttg aaacagagte teactetgtt geecaggetg gagtgeagtg 32640 gtgcgatctc ggctcactgc aacctctgcc tcccgggttc aagcgattct cctgtctcag 32700 ccctctgagt agccgggact acaggtgtct gccaccacac cccgctaatt ttttgtgttt 32760 ttagtggaga tggggtttca ccatgttggc caggctggtc tcaaactcct gacctcaggt 32820 gatccacctg ccttggcctt ccaaagtgct gggattacag gggtgagcca ccacgcccag 32880 cccacgttaa ccatttttaa gtatacagtt caatggtatt aaatgtatta ataatgtcgt 32940 gaaaccatca ccactatcca tgtctggaac tcttttcatc catgttgtat ctgcatttcc 33000 ttctttttaa gactgagtaa tattccattg tacaggcaca ccacattttg tttatccatt 33060 catctgtcag tggacaccca agttgcctct gcttcttggc tgttgtgagc agtgctgccg 33120

tgaacatagg tgtgcaaata cctcttgaag acctttcagt tcttttggat gcaaacccag 33180 aagtgggatt getggatett atggtettga ggaaceteca teetgtteee aacagegeee 33240 acaccatett acatteteae eageagttea ggaggaetet gggeteecea cateetegee 33300 agtgcatgtt gttttctgtt tttctttctt taatttttat tttttccttt aaactgtttt 33360 cttgatgttt tctgtttttt tgacagtggc catcctagtg gctgtgaggt ggtcttatac 33420 gctttacaag gggagctgcc cttccgtctt aacactttgt gctgacaggc caattccatg 33480 tgtactctgc ctgcttccct gtccttggta actcaggcat cagctttttg ataagacaca 33540 aaacagaaag gagcctctcc tcccataccc ctggcctggg cagtggtcac tgctacccat 33600 33660 ggcgcccaca ctctcctgag agcagtcact gctacccacg gcgcccacac tctcctgaga 33720 geggteactg etacceaegg tgeacceaea eteteetgag ageagteaet getaeceaeg 33780 gcgcccacac tctcctgaga gcggtcactg ctacccacgg cgcccacact ctcctgagaa cggtcactgc tccccacggc gcccacactc tcctgagagc tgtcactgct acccacggcg 33840 cccacactct cctgagagct gtcactgcta cccatggtgt gcccacactc tcctgagagc 33900 ggtcactgct acceaeggeg eccaeactet eetgagageg gtcaetgeta eccatggege 33960

ccacactete etgagagegg teactgetae ecaeggtgee caeactetee tgagageggt 34020 cactgctacc cacggcgccc acactctcct gagagcggtc gctgctaccc atggtgcgcc 34080 cacactetee tgagageggt cactgetace caeggegeee acacteteet gagageggte 34140 actgctactc atggtgcgcc cacactetee tgagageggt cactgetate caeggegece 34200 acacteetga gageggteae tgetacceae ggegeeeaca eteteetgag ageggteaet 34260 gctactcacg gcgcccacac tctcctgaga gcggtcactg ctacccacgg tgcacccaca 34320 ctctcctgag agcggtcact gctacccacg gtgcacccac actctcctga gagcggtcac 34380 tgctacccac ggcgcccaca ctctcctgag agcggtcact gctacccacg gcgcccacac 34440 tetectgaga geggteactg etacecaegg tgeacceaea eteteetgag ageggteaet 34500 gctacccacg gcgcccacac tctcctgaga gcagtcactg ctacccacgg tgcgcccaca 34560 ctctcctgag agcggtcact gctacccacg gcgcccacac tctcctgaga gcggtcactg 34620 ctactcacag cgcccacact ctcctgagag cggtcactgc tacttacggt gcgcccacac 34680 tctcctgaga gcggtcactg ctacccacgg tgcccacact ctcctgagag cggtcactgc 34740 tacttacggt gcccacactc tcctgagagc ggtcactgct atccacggcg cccacaccct 34800 cctgagagcg gtcactgcta cccacggcgc ccacactctc ctgagagcgg tcactgctac 34860

teacggegee caeactetee tgagageggt caetgetact catggtgege ceaeactete 34920 ctgagagcgg tcagtgctac ccatggtgcc cacactctcc tgagagccgt cactgctacc 34980 catggcgccc acactetect gagagecgte actgetatee aeggegeeca caeteteetg 35040 agagcggtca ctgctactta cggtgcgccc acactctcct gagagcggtc actgctaccc 35100 acggtgccca cactetectg agageggtea etgetaetta eggtgcccae actetectga 35160 gagccgtcac tgctatccac ggcgcccaca ccctcctgag agcggtcact gctacccacg 35220 gcgcccacac tctcctgaga gtggtcactg ctacccacgg cgcccacact ctcctgagac 35280 tgtgctgagc ttgtgctggt ttccatcgac tgcctgctgc cttccattgg acccactgat 35340 cgtggtttgt ctttggactt ggtgatagta tttcatgcag aaattttaag tttttctgtt 35400 gtcacaccaa tcactttttc ctgttatgcc ataatttctg ggttatctgt ttttttatct 35460 ttgagacagg gtcttgctct gtcgcccagg ctggagtgca gtggtgcgat catggctcgc 35520 tgcagccttg atctcctgga ttcaagcaat tctcctgcct cagcctcctg agtagctggg 35580 attacaggcg ctcgccacca cgcccagcta atgattattt tttttagggc aaggactcgc 35640 tatgtggccc aggctagtct tgaactcctg ggctcaagtg atcaccctgg cccctcaaag 35700

tgctgggatt acaggtgtga gctacggcac ccagactgtt tttttaatct ttgactatct 35760 gctgagttac acatgatctg actctgtttg catttgctgt gatcagtggt cttttcacac 35820 atttacctga aaagcctcgt gtcacagcct catttgagat gagcgtgtct gtgagcatgc 35880 ccatgtgtgc tgcacaaatc gccagcatgg tccttgtcca ctttcacgtc tggcttttct 35940 cttctcttat ctcttcttac cctccagctg gtttgtgtat tagggatgtg atcctctgtc 36000 gcttgtggtg cagattttct cagcttctag tgtcttttaa cttgtgtgat gtacaaatgg 36060 tttaagtttt ttttaatgta acttaaatct tttacactta gtggcttttt gatttattgc 36120 atgitcagaa aggccigccc cacccccaag attititit titititta agcccigtat 36180 tttccttatg ggcgtccaca agtcggattt tcttttactt ccttgggctg gctgcacttc 36240 ttctgcggtg tggtggagat gggttgcccg ggccccagtg cccatctcga ggcactgttc 36300 tcactcggcg tcctgagttc tgcctgtgcc tctggttgtc tttcacgtag gcttctctgg 36360 gtggagtctg gatgcccctc cagcccctgc aggatgcttt gtctgctgga ccttcaggga 36420 aatggccttg gatgtctggc agccccagga tgtctgctgg gcccctcgat gtactggggt 36480 cttcggtgac ggtcactgca gcccagcact ttcaccaccc tcgttgtgcc tgttcccctc 36540 agaggctgcc cgcttgggcc tggggagggg gcccggtgct ctgggtgccc tggccttgct 36600

## 特平10-31042

gtctccctag caaggtggct ggggcttggg gagcgctcct ctgcaaccct gtgctggggg 36660 cagctggctc ggccgggaag acacagctcc agatattttg ttcagaaaag aaactgcagt 36720 gtttattttc ttcagaaaaa aaacatttag aagatttttt ttaaagctct ttcgtttaga 36780 aggaatctag gtatgttatt gtttaagaaa aaaagtgttt gcaatgtatc agtcacccgt 36840 ttcattctga gcatgattta tgtgaggaaa tggtttttt aaaaattaag ctggagatat 36900 atccctgtac gatgcttctg tgaaaatgcg gcttttgtcc ggcgctgtta atgcaagttg 36960 taacagtgta atatgggagt cagtgtttac atgttacatt cctctgctgc agtcaaaata 37020 agcccggagg gtctacagta gcatttctgt attttatcag cttgggctgg ggctgagggg 37080 aggcctccac tcacacttgg aggggctgtt tctgccagat ttatttgcct tataaatatt 37140 ccccatgttt attttaactc gcctttaaaa tggagctgaa attaatatgg accccggggc 37200 tgctccctg gcccctgagt gcctcccgta gtcgggtggg acatttctac ctggtcccat 37260 cctggaggcc aggtgcgcaa ctcacggtgc ctggcatcac agtgcccctc ctgcagtggg 37320 cactetgtcc cetggttggc tectecacca aggaggetec etgtececet ggeeceagge 37380 cctcggtggg ctctgcggcg tgcacgaggc ctccctcgtc cctctctact acaggcacag 37440 gctgccacca ggaactcctt tcagcgcacg tctgtgtggg gcccactgcc gggagctcca 37500 gatctggcga gtggtgccca cagtggggcc tgggacccag cctgcaaggt cgtaccatgc 37560 cacttttgcc ccagagaggc cactcaggca tcacagtgca cctcgggccc caagttggga 37620 gccccttcc tcctttgttt gcatccaggt cttagggagc ccagggctgg acagatggca 37680 gaggcagggg gatcgtgtcc aagctcagtc aaggggagac agaattaaac agtgcacttc 37740 actaaacagc catatgctgg caaaatgggg ccatacctgt tgaccagagt gggctgagca 37800 cctggtttgt aacctaggag ggtgaggaag acgtgcagaa aactcagaaa actcctgaaa 37860 aagcagtgtg agcttgtggg tgggtgagca ggacccttga gtgcactggg gtggggcggg 37920 ggacgttctg gctgccccac tcccatagcc acgccctggc gcaagggact gtcctcccag 37980 tcttggtggg gaccctggga aggactccag gtcggctcct gctccgcctc tgccatgcag 38040 atgcccgcct tgtgccagcc cgtttgcctt ttctgctgtg ttgtgtcttt ccttctctgg 38100 aactgcaaga caggttgaag aagagaggag gtttctgggg aggtacagtg accctgggca 38160 ggcagtggag cccctctggg aacaatggcc actgcaggga ggcaggggtg cggagggca 38220 cgtgacccca aatgactagg ctcagagggg gcatgcagcc ttgcaaacca aaccttccat 38280 tccacagagc aagcccccgg caggtggagg aatgtggaag gcgaggatgg tgagcccaca 38340

## 特平10-31042

ccggggagct cctttacaga ggcaggcact gggggtcggg atccaagtgc agccaagagg 38400 agcccgaggc ccagaggggc ctggcaatta aggggggcca aggagctgag ctccaactcc 38460 agtoccacag cogcacaato ttootgocac ttootgacot ggagggctgc ctccaccggg 38520 aagcctccgc acccggcagg gacttgggcc ccgccagtgt gccttgtctc tgcctcttgc 38580 acacccacgg ccctgggctt cgtcttctcc ctcagtgcca ggttttggag ctcaggtgcc 38640 ctaaccccaa tatagggaat tgtggtccct ctattctagt cctccctctt gctgtgtctg 38700 taggtccgct ttctgcaaag cagggctctg agctggcaac actgggatgg ggccgagggc 38760 gtgaatgaga ccgcagcctc ctctcaggtc cgataacgga agtactgctt cccggaaaca 38820 accagggtct gcctgttcct gctgccagct ctgtagcccc tgcccaggtc cccgtggggg 38880 tttacagagc atggggccag cctctcctgc agctgccagg ctggctcagg ggctgaccag 38940 cccacacat gggccctggg ggaggggctg cagccagcca ggcctgtcca ccctctgagg 39000 ctgctccacc agcctgctgc tgtctgtcct cgcactcctg gggctccaag aggcagagtg 39060 tttttataac ttgggctggt ttaaggctgc ctgtcagtgt gtcatggaaa gagcttttat 39120 ttgaccetta ggaagteegg aageeageea ggtactgega teatttttet etetteetaa 39180

gcacaagagg gaagaagata aattttatct tgggaagaac cacagccatt tgggaagaaa 39240 tttaatttaa gtggcacatt ccgctggtgt gatgggatgt ccttgtgttc agcaataggg 39300 agaccagctg teeteetggg gettgttace agactgeaaa geeeetgeea eetetetgtg 39360 tgcgtccctg tggctaagac atgacaaggt agggctttca gtggcatttg ttacagggcc 39420 agcacacaga ggctccggcc cagcatctgc ccctgagggg ttgggtgggg cggcggggtt 39480 ccagccaagc cggggaagga ggccttcgta gcaccccag ccctgtgctg cctccctggg 39540 gcatctgcag cttggcggcc catctggtat ttcctgggct ggcaggacct ccaaggggcc 39600 aggtgcctcc catgagactc actttgtgtg agtattccct ctggagagca ggccttcaag 39660 ctcaagaggc agatggattg ctctttaagc ctaggcttcg tgggcctgaa ttaatgcttt 39720 tgtttctgct tcctccccc attccaattt tgaacaagaa agcctgccct gtgattaggc 39780 tcatcctgca gtagttatta tgcctctttg gaaaatgttt gcacaccaaa aagcacagag 39840 agagacaggg teteactetg ttteceggge tggagtgeag ettactgeag ceteaaacte 39960 ctaggeteaa gtgateetee tteeteagee teeegagtag eegggaetae aggtgeatae 40020 caccatgccc cagtaatttt tttagtttgt agagatgggg acaagctgta ttgctcaggc 40080

tggtcttgaa ctcccgggct caagcagtct gtccaccttg gcctcccaga gtgctgggat 40140 tgcacacatg acccaccgca cccaacctct gggtctttta atgcagcggt aagttgagtg 40200 gttccagccc cctaccccca ggtcctgtga gctggtcccc tgacttctgt ggccagcacc 40260 40320 tetgaettee tgtggeeagt catggettga gttggttget geaceaegtt cetgtetgte 40380 cctaccctg ctgggccgtg aatggcctga agaaggtgtc tgtaggtccc tgtctttggg tactctctat ccctgtgatc tggaggcttt ggtgtctgtc ttattttgct cgggcatttt 40440 tttactttag ctggtctgaa cggagttctc tgttggaatt ctcgtatcct gcattcttca 40500 aagggtaaac attcacataa tttgatcaat gcggggaggc gtacagtgaa aaccaatgct 40560 gtcaataatc cttgctcatg acaacaagaa gaggcccaaa atgaccctcc acacgagcga 40620 40680 gacgtgagct tttgttgaga gatttcagcc gaacacatag ggtcaaggat gcccactcgg gaatatgccc actgcaccca cctcctcta gctgtaccct cagttgctga ttcagagctg 40740 40800 gcagctgagg gatgggggca cctgtgactt tgaaggtggc ccttgaggcg ggagcttctc 40860 ctgtgccccg tgggtgccag gacaggaggc ccgggcactg ggggactccg agggagggcc tggagagtca cctgccccg ctccaatcca ggcctggtgg gtcagcatcg tgtaggaggt 40920

ggggatgtac acgtcggtgg cagagacagc aaacatttgt ggcaaaatca ggagggtgtg 40980 ttgctgtatc cctagcaatg agctaggagg cccggagagc agcctggccc ccatcctgca 41040 gctgcagggc ccattcctgg agaagggttg gccttcaggg ccaggaaggc cctgacgtgc 41100 aggggcccag ctgcccacag aggggatgca ttggcctcac tctgccagtg cctgcacagc 41160 ccagcaggaa gcatctagcc catgcacagc cacctctggg agcagggggc aaagggcacc 41220 acacaatggg ctctcgccca gttacaccct tgcatttagg gcaggatatg caaagcagca 41280 gagitetgtt tatattigea giaacteata acticatate tittititt tittigigatg 41340 gagtcttgct ctgttgccca ggctggagtg cagtgacacg atcttggctc actgcaagct 41400 ccacctcctg ggtttacacc attctcctgt ctcggcctcc ccagcagctg ggactacagg 41460 cgcacatcgc catgctcagc taattttttg tatttttagt agagatgggg tttcaccatg 41520 ttagccagga tggtctcgat ctcctgacct cgtgatctgc ctgcttcggc ctcccaaagt 41580 gctgggatta caggcgtgag ccaccgcacc tggccataac ttcatatctt aaacaaaagc 41640 ttgtaccttt cactgcatat agcaagtcca aaaagagttt ggtttcgcca ttttggaagt 41700 gcacttccgt gtagagatgt gtatgtggtg cctatgtgtg tgtgcatgtg tggaagtgcg 41760 tgcataccgt ggtgcctgtt tcccaagtgt tgccggccct gagcggggct gggaatgcat 41820

ctctgcaatc ctgcttggct gggggtccca gggtcccct tcgctgtcct cacatgctga 41880 gtgaggcatg taaccacctt gtgctcagcc ggccaacaga gctctgtctg ctcaccctaa 41940 tcctgacagt ggtgcggttc tgtccccagc cacagtgagg aagctgcatg ccagatgctt 42000 cccgcagggc acctgcagaa tgattccaag ggatacaccg tgttttgaaa tggaattata 42060 tcattagtac ctgctgggat tagcaatgac attgggctta tccgtcctta catcacctcc 42120 tcttgttcaa agactgaagg gtaatgtggg agcccaccca cgtgcagctg ccccgctggg 42180 agttcttgtt cgtgttaggt tctgtgcccg tttgcatgtg tgtgcatgca tgtgtctaca 42240 tgagtgtgtg catatgtata tatgaatgaa tgtacccatg cgagtatgtg cgtgtgtgtg 42300 tacatttgtg cccgtgtaag agtatgtgca tgcaggtgtg tggcatgtgt gcacatacaa 42360 gtgtgcgtga gtacatgtgc atgcaaaaca catgtggagt gtgggggttga acaatagagg 42420 gttttcacta caagagcaaa tatttccaat gactgctggt cgcagtgtcc tgtgctgcct 42480 cccttgtccc tggggtcctt cagtccctc tctggggagc tggccctcct ggccctgccc 42540 ctagctgtga tagggttgga tgtgcctctg gcacatggaa gggcccagcc ttctgtggtc 42600 ttgagagtgc tttgctcaga tgatgtcttc ccttgcggtc tggtggcctc cccatcctgc 42660

caagcatete ecagetteea ecetageeea ggaggeeeeg gggggagaga aggaaageea 42720 tgtgctgctc tggtggatgt ttctccatgc ctccgggtgc cttccagggg acaggtacca 42780 cttgtcactg acacacacgc ccttcaccac caggcgattt gctgattcac aacatgcttg 42840 acagtgtagc cttggaaagt gggctttgtc ccctggggca agctgtttga acagtaacct 42900 tggagcccac gagctgacca agggcctggg caaaggctgc ggggttctgc tctgactgca 42960 cttggtcaat aagggcctca gctttacatg tgctctctct ctgtttctct aacaggttgg 43020 tggtcggggc cagctgtatc ctttgcaagc gtgcaggtgg ccgtcctggg aactggacac 43080 teetteeett gagteeetee etgeeaeeeg eeetteegge aggetetttg etgeeteaga 43140 teggeactia etgggeetet eggegtggag gatetactgt geetggggae agtttgagge 43200 tgacctctgg ccagggattc ctggaggctc ttcctgagct gggacagctg gacatggcca 43260 tgaggcagct gggctgtcct ccctcaagag cagccccagc ctggacccat tgcttcagaa 43320 gggacaatta gacagggagg gtcaggagag gagctgcagg agggcctggg gtcaagggga 43380 catctgaggg agatgaaagt ccctggccgg gcgcggtggc tcatgcctgt agtcccagct 43440 acttgggagg ctgaggcagg ggaaccgctt gaacctggga ggcagacgtt gctgtgagct 43500 gagatcatgc cactgcactc cagcctaggc aacagaatga gactccatct caaaaaaaaa 43560

aaaaaaaaaa aaagccccaa gccgctggct gagagcacag gtggaagaaa gcagctgcct 43620 ggcatctccc gtggctgagg tcctccctga accagccact cctctccatc ccaactggaa 43680 tccaccagga tgcaggcctc gccctggagc cgggatggac agcacatggg agcagaggcc 43740 agaggccggc ctagtccgtg ggtgctgctt ggcggctcct tgctaacccc agcctgtgca 43800 cttgagatgt ggaggtgggg gtcttgagtt gggagcctcc tccagggcca gccatggatg 43860 ggtggggtgt gggctgtggc acagggccct ggggtgttgt cccatcattt ccaaaattgg 43920 gatctacagt gctccttagc tggcacccca cagatgtggc cctggagtgt gctggcttcc 43980 tcaccgggat tgggctggac accaccatca tgatgcgcag catcccctc cgcggcttcg 44040 accaggtagt gctggaggcc ccagctcccg cccctgtggc tctgaggcct tcctcccaca 44100 gccccctccc aggcaggtgc agtgcagtca tgggccacga gtgatgcctg aatctttaga 44160 gataaccctt gaattggatg aggaggttgt ccaggaaata tgcagacact cggccggagc 44220 gagggaggag ggtggcagtg gggcgcacag ctgcacagag gcctccagcc gaccacaggc 44280 acagtgaagg gaggctcagc ccagccttgt gccggcagag caggtcaccc tccgggtcgt 44340 cccattagta agaggccggt gtgtgctgca gaagtgttag ccccacctca gagaccccca 44400



actccctgct ctccccttgc ctgtcccctc tgagggagtg ggggtgaaat aagctgtaat 44460 gtgtgagctg gggtgaggga cacagggcag cgctggctcc gagacagccc gtgggatctt 44520 ggcttctgga caggtgcgct gtgtacagtg gccttcatct gtgtctgggg tacacacact 44580 catgtggcca gcaggacgag ctcctagatt ggagcaatag agattttctt tttttagcta 44640 aaaactcttc aagggaaagt ctcctgttaa aatagaagtc tggagttgtc attgtggaga 44700 tgtcaaacac tccatgactg ccacgaagga ggccccttgc agggtgagct gtgcagatct 44760 gcaggccctg ctacaggtcc tcggccgacc ctcagctcac agagcctgag gaggtcacct 44820 gaggtgggag gagccaggcc tgtcatctcc agactcccag tgccaccccc aggctgactc 44880 agagacgigi ccciccaccc gigiggccai gigitgitcc atcciaaagc taiggcacac 44940 teccateatg teecteagtg caaacceace gageeetgtg gtagggaege agtgtetagg 45000 aaggcctcag agccttcaga tgtggggagg gtgagctggc agtggacgga ggaggaaagg 45060 ggcctgcaga atgggggccg tgcccaggca aggaggatgc acagtctagg cagccaggct 45120 gaggggcgag ggaccctgtg tcctggacag gctccatggt tctccctcag agcctgggat 45180 ggccatgccc tccaggcctc tggaggggtg caggagtgat gaacagcctg tgcggcagcc 45240 cctctgcagc acagccagcc ctgcccggcg ggccagactc ccacacacgc catctagagc 45300

cagctggcac accegcacag gtgtcagagg atgttagcag tgactgtttt tetectettg 45360 aaaccagaag ctgtggccag cttcactgct ggtccgtgca agtccccatt gtcctgggaa 45420 cagggccccc atctgtagct ggacttgggg cgcacaggcc tcctgggccg ggagggagaa 45480 gcaggactet etetgteet gatetggace tgageetget gtgeetacat ttetaggegg 45540 gagcagagtc tectacetae ceteetgget eetggatgge agaggggeat gttggecaea 45600 tgtggagggg tgggccagga gcaggggcca tcttgttgga ccagggcaca gctcctgggg 45660 gaaggcacgc ttctctgcca ttggttttag tgaagactaa gtttttgtt tttgttttt 45720 aaagaaatgt gtagatgtac caggatttgt ttgtttttct tcttttttc ttctttttt 45780 tggtttgaga cagagtctca ctctgtcacc caggctggag tgcagtggca caatctcggc 45840 tcactgcaag ctccacctcc cgggttcacg ccattctcct gcctcagcct cccagttagc 45900 tggaactaca ggtacctgcc accacgcctg gctaattttt tgtgtttttt agtagagaca 45960 gtgtttcacc gtgttagcca ggatgatctc tatctcctga cctcgtgatc cgcccgcctc 46020 agcttctcaa agtgctggga tcacaggtgt gagccatcgc acccggcctt gcttattttt 46080 tcttttagag atagagtctc actctgtcgc ccaggctgga gtgcagtggt gtgatcacag 46140



ttcattgcag cctcaaactc ctgggcttga gggattctcc cacttcagcc tcccaaaagg 46200 ttgggattac aggtgtgacc gtatctggct gatgaagact tagttaatta gcatctagag 46260 aggageceae aggetgagtg aateetgace atagggeeea gggttgagga ettggageea 46320 ggacaggggc tagacactcc acagagagca agaggacgta gagcaggggg cagggtgtct 46380 caccccgtct tccgcacaga cccctctccg cccttcattg aggccttcga gagcagggca 46440 gggccagagc ctctctccca cggccacctg gtcttcatgg cctgtcttct tgtgctttgc 46500 agcaaatgtc ctccatggtc atagagcaca tggcatctca tggcacccgg ttcctgaggg 46560 gctgtgcccc ctcgcgggtc aggaggctcc ctgatggcca gctgcaggtc acctgggagg 46620 acagcaccae eggeaaggag gacaegggea cetttgaeae egteetgtgg geeataggta 46680 agggcacgtc gagccacacg ctctgtctct ggtctccccg aggtgcatgg agaatctttg 46740 ccccacttcc tgtcacctcc cagggctccc ccatcctgct ggctgccagg cgggttggcc 46800 gctccccagt gcacctcgag agcaaccgtg aaggcctgtg gggcggcact cacactaggc 46860 tgtgcccatc ttgccatccc cagcaccttg catctctgcg tgtctcccca ccaccgtggg 46920 acatgctgga aaaaaccaga gaagagactg agacggcatc agccaggtgt cctcatcgag 46980 gatcaactag gcaatcatcc tcgccttccc tggcccttga gcaattgctt attaaggttt 47040

ttttttttt ttttgagatg gagtctcgct ctgtcgccca ggctggagtg cagtggcaac 47160 ctccgcctcc cgggttcaag cgattctcct gcctcagcct cctgggtagc tggggctaca 47220 ggcgcccacc actacacctg actaattttt gtatttttag tagagacggg gtttcaccat 47280 gtaggccagg atggtctcaa tctcctgacc ttgtgatcca cctgccttgg cctcccaaag 47340 tactgagatt acaggtgtga gccaccgcac ctggccagta tgtatttttt ctttagcata 47400 ttaaatgttt tgctgcttca ggctttccag ctaggttttt ttcttttttt gcgtgtgaaa 47460 cagggtctct ctctgttgcc taggaggagt gtggtggtgt gatcatagct cactgcagcc 47520 tecacetece aggeteaate aatetteeca teteageett etaagtgetg ggattacagg 47580 tttgagctac tgtgcccagc caagctagtt tgttgttttt aacataaaaa tgatatggat 47640 ttgaaagttt taaaaattat ggtgacatac acataacatc aaattcatca tcttaagcat 47700 tttaaagtat atagttcagt ggtgttaagt acgttcatat tgtacaagca gcatgaccat 47760 ccatctctag aacttttcca ttatctccaa actgagctct gtccccatta aacactcact 47820 ccctgctgcc cgggcactca cccttcactg tgtgtctcta tggatctgac tcctcgaggg 47880

acticatgia agiagaatca tgcagtgitt giccittigi gactggcica titcicitag 47940 cacaatgttt tcagggtgca tccatgttgc agcatttgtt agagttagca tttgtgtagc 48000 atgtgccagc atttccttcc tgttgaaggc tgagttgtat gtgtgtccat tatctgtcag 48060 tggacactta ggttgcttcc gtcttttggc tgttgtggat catgctgctg tgaacatggg 48120 tgtgcacaag ccgcctgttt tcagcacata aaaatgacac agagttttta aagttctgtc 48180 cagcettete gtggetttea gtgttteeca gtgggteett ttgggeetgg caggteatea 48240 catgccagga gtggcatttt gcaggccttt ccagaagtca catttcgaag gcttccaaag 48300 acatcaccct tccagtgctg ggcagaggcc tgggcgtttc ccggccaggc gtgggctggc 48360 tacaacttgc tgggcacagt ctggtctcac cttcttgctc tctgtcaggt gtaggtccgg 48420 ttttgcatgg ggcagtggcc gagcaggtgt ggggagtgtg gacacagcca ggggatacct 48480 gtgcccaggc ctgggccggg gctgtctgac gggactggca aggggcagct ggagccaaca 48540 gggatcgccc agacactgct ctgtcccagg cctgctgcag aggaggccat tgcagatggg 48600 ccgccgcaag gagggctgcg ggttctcgtc agggtgggtg gcggcacaca cagcatgcct 48660 gctcagatgt cctacccacc tcggtgcctg gccgtctagt ttaggctcct agttttccca 48720 atcaccctgt caacttgcat gttgaaggcg ggagcaacct agtcagtgtt gttagttctc 48780

cgaggccttt ctgtgctgag cctggtccgt tgtccctgc gagagcccaa gatcagagcc 48840 agggtccctc tcagatcacc tgcctccacc tccatcagct aaccgggctt gcgtggggct 48900 ggccaggggt cagtgtctcc tgggggaggg ctcccagagg cacaagctgt gtcatagggt 48960 gatgcacttc tgaagcagtc actcggaatg ggaaatcaga aaggaaacca gcctggagcg 49020 gctgaggctt cacttttgtg cagtggacac aagcgcagag gtgatgaccg gggaggacct 49080 gagatgcctg agcgcacgca gggctcttgg cccggaggtg atcagtcagc aagagcaatg 49140 ttctcagcca cgttgtaaaa gtagatttta agtaagttta ttatgataaa cactacgaag 49200 gattaggtaa cattttggac tctggagtgt actgatggtt ctcatcctaa actccacttt 49260 attittetti caaaatttat eeteetaetg teatteecaa ataaaeteea etetaaaggg 49320 gaggtggcga gtttctccct cccaccgcgc cctagccctc ctcctctgtc tgctgacacc 49380 tccgttcacc cacagcataa gggagctgtt gccattgaac cgaggggcag ccctcgacca 49440 agcccatagg gatgtagcag accaatgggc cgggggctgt gtccccggaa agccggggcg 49500 tcagcctggc aggcaacaag cgaggcccct ccctactcag cagagctgcc gtggcctgca 49560 cgcccatcct cccttgctag gagtctgttt tatttttttg tactttcaaa atgagcatcc 49620

cccagacagt ctgcctggca tgattgatgc tgggggtgga agcttttcac agtccttggc 49680 ctctgaccct gcttcccgag ggcggcgcgg cttctgcgcg cctgctgggg gccgctcggg 49740 catgigctga citicgctgct gcicagagcc aggittigta aacattcagg agccacticc 49800 caggicagca actgcgagcg tittctgctg gittgtacga taagccttta accaagcttt 49860 attictacti gcaataaagg atgatccact cigggaggti aaaataaagc gccctagggg 49920 cggcacagct ggcaatgcca acateteega etetgettee tgtacegggt gtgcactaeg 49980 teegcacaag etgggeteeg acaggaaggg gggatgeete egtgeeeggt geacacacae 50040 acagaagggg cccaggtgct gcacagagct cccgtgtggg gccgagtgct ggccctgccc 50100 gttgcccgtg tgcctggcgc ctggccgcag ctggcgagga ccatggacat tggcattgcg 50160 aagtgggccc tgcagtctgg aagcagagga ggaccagagc cccttcctcg acgcagcctt 50220 gatctccacg tggtggatta aacatattag cagttaaagc agttaattgc tgtgcagggg 50280 gcccccgctc attgtttgtc tctgaatcac ccgcccacac caggtgtctc agataataga 50340 ctgggaactt cagtgaggag gatttcctgt ctgcagatgt gccgattaca gcgctgagtg 50400 aagacagtca gccagcactg ctgcgggctc gaattcgccc gctgagttaa ccagttgtgg 50460 cctgaatccc tggctgtcta ggggagcagg gccaggctgg ggcatcctga gcaaacgcct 50520

cccagtgcag gggcttctaa gtgcagttaa gtttagattt ggttttaaag aagggacaga 50580 ctgcctctgg actgcagccc tgaaaaactg gaagttgaga tcttcatgtg cccctttggc 50640 gtccccagcc cctctggatg gttctctgtc cctctcttga gggtgagatg ctgaaggctc 50700 tggcgtatcc ctccctgcac cacaggagtc ctgcccatgg ccagaagagc cagcagacac 50760 aggagggac tcgctaaacc tgggggtccc acagccaggc agctgttgtg cctgagtgcc 50820 agggaggtg gccacaggtc tgcctggggc cttgtgatat ggcaggtgag acgagaccca 50880 gggaaggaat ccgtctggat cttaccccag ccactgaagc tatttcctct ttgggcttta 50940 tettagataa eteagagatg teeacetgtg tgtaaaceag cateagagee tgaaacacaa 51000 catgcatgga gcatgggagc ttggcttccc ggcttcctct tggcaccaca cagaggccac 51060 ccccacagcc tgcccctgta tagtctcccc cacgtggcac gtgtgcctgg accacagcca 51120 gagagactgg ggtgcccagg agatgatgat gggggctggc ggtgcccagg aggggagctg 51180 ttgccagggt gggctgcagc cctgggctcc tctctccacc caggcactgt ttgctggcat 51240 gtacacggca ggcaactgtc tttgctcagc tgtgctcggc tgatggctcc cgtacaccgc 51300 agactcaget acacaagtee etgeggattg teeetetgtt gagtgeeagg cageaggaaa 51360 gggcagaaag caagaaccaa gctggggatg ggtgggagca tcctaagcct ggtgagaggg 51420 aaggggcgc teeteetgga tgeeetetgt getggtgtgg gtgeagetgg ggettagggg 51480 ccgcggtggg tgtggatgct gcccgggcga gggggctgcg gtgggcccat caggactgct 51540 ctcagggatg cgccttgctg cagctgcgtg aaaccaagtt tgtggctatg ctcttcccgg 51600 tggggatggg cccagcagtg accctggcat ccacatgcct ccatgctctc agggtggagt 51660 ggccatccct gagcaggtga cacggatcgg aggcccctct ttgatagtct aacacctttt 51720 tattttagtg caaatttagt ttgtaattaa tgacatcaag agagacccaa atctgcctcc 51780 attgtgagtt tgatattttt tgaagtgggg ccaagatgaa cattcatgga gctcttccta 51840 tgagcggtgg ctgcggcctt cccctccaca ccacgtggcc ccgggcgtgc gctgctgctc 51900 ctgagacagc actgttggct cagccctagc tcatggtggt gctaacacct cacagaggcc 51960 aggecagagt ageaggagge agegeeetgt gettaceeae cageetggtg eeceaegett 52020 ggcttgaggg ctagttcaca cttatgtcca gagcccacag ctatctgaca ggccagccgg 52080 cacctgcata catggttgtc caactgggtc ttgttaccat gacaaattca gtacttaatg 52140 attagaactg agtggaaacc aattaaaaaa aaaagaacaa catggtgaaa agtcttctag 52200 agataggtca gcaccattta tgcatattac catgcaccct ctaatgtctg caggtgccct 52260 ggggcagcca acctgttaca attgcaatta tgttaacaat tgttaaaggg ccgggtgagg 52320 tggctcatgc ctgtaatccc aacactttgg aatgccaagg tgggaggatc atttgagccc 52380 aggagttcaa gaccagcctg agcaacagag tgaaacctct tttcaaataa ttaataataa 52440 taataataat aataattgtt ttttgtttgt ttttgagacg gtgtctagct ctgttgccca 52500 ggttggagtg caggagcgcg atctggctca ccgcaacctc cacctcccga attcaagcga 52560 ttctcctgcc tcagccttcc aagtagctgg gattacaggc acccgccacc gcgcccagct 52620 aatttttgta tttttagtag agacagggtt tcactgtgtt agccaggctg gtctcgaact 52680 cctgacgtca tgatccgccc gcctcagcct cccaaagtgt tgggattaca ggcgtgagcc 52740 actgcacccg gtctaataat aactgttaaa gcaataatga ccactcgcca cagagcacgc 52800 tccttcctgg gggtcctctg ggcctgagct gggggctgcg ccgtactcca aggctgactg 52860 tggggtctta cacatcataa tgcacatagg cagcttgagt aggaaaggcc cttatgctgc 52920 ctgaggggaa gctcacccca cccccaagg agccgccctg ggtatgagac atccctggaa 52980 cggcctaagg ggtccctggt ggctgctggc agtcacagca agtggccaat caggtcccat 53040 tgaggcccag gggctcactc atttattcaa ctaacatggc gtctcgatgg gacctgaggc 53100 cagcagggca ggtgcgtccc cttccccctg gtgggctcat agctgcggt aggggcccgg 53160 taataagett caagaateta agteeagtte caaaggeata egeteetetg tgeetggtee 53280 aaggtgcctc actggggcaa gtggcaggcc aggccccgtg agggtggctg gctctggggg 53340 ccacatgcct catgagacag tcgccaggtg gcccacaggg cctgtgtgtg aagccgtgcc 53400 cgcctcgcat cgcccaccgg ccctggagcc tcccactccc acaccctcgt cctcaggcgc 53460 agtgcttggc cctggctgcc tctgtctgga tcacagccac tggctcaccc tgctgtactc 53520 gtcccaggcg ggcgtgaaat cagagggcat gcctgttctt cccatcatgg atgagagagg 53640 cgcatgatac tgcatgcggc tggccgtccc cgtgtccctg tgtccatcag aatagatggg 53700 agtgacccat ggtgactgtg tgggtggttt ttgggcttca gccttctctg gtccctcctt 53760 53820 ggggccaggc tggctggaca agcatggtgg ctgccctcca tctcctgggc cattgacagc agctggtggg gctctcattg tgatcagagg agggctgccc tgcacggctg ttcctagcac 53880 tggccacaca tggagatggg ctgtcctgcg tcaggggtgc tgcactgctg ggcctggggc 53940 tggaggcagc tccgggctgc agagatgctc agcccagtgc ttcctgagtg tcagtgttgt 54000 gggccagcca cacatataca taggaagtga gcacgtccat ttgtacctgg aattactatt 54060 tttttggcag aaggacaaac tttgttgggc ccatcagccc caattctgaa ccaagtccag 54120 tgggcagcaa tgagacccac tttgctacca gcagagacat ctctgcagtg gcaggttcgc 54180 caacgtgcca gtggttgcca tctctgaagg gacgttcctt ggggcttgcg gccatactct 54240 gcaccatggt cagcagctct tctttgcctt atatgtagtg ggcatggcct gccttcagga 54300 tggctggtca gttcggccac ctctggctcc cacattgacc acagctctgt tggctgagat 54360 gatectettg gagggeaget teatgtaagt etteetggtt teegggetag gggaggtgae 54420 tgcggtgtag ttctcaaagg cccaggctaa caagttccag tctcagcctc tcctccaggc 54480 agcgcttgat ggtacaggtg tggtgcctgc agggaggacg ctgccgacgt ccagctgggc 54540 cctcttgcta cagtacacaa acagaaattg gcccgtgtgg aggcccttgg tggtgatgga 54600 cagctctgtc tgctgcttaa actggtgtgg atcctggaga ccatctcagc aggggcatgt 54660 ccttcaaggt gcccttgatg tagctgtgcc gctcagctaa gtccacagca tgcaggccta 54720 tgagccctcc tgcttcatgt gcacaaggaa cacagagctg gtgcccttcc tctgcccacg 54780 aatcccgtgg cccacgactg ctcatgaata cagcctgaag agctgtacct ggaattttaa 54840

tgcccttgtc gtttgcagaa aatatgccag agtgtcatgt atccattacg taataagctc 54900 ttacaaagaa ggaacatggt gaagatgcct ataaatggat gagaaaaggc aggaactggt 54960 aatttacaaa agaggaaata cagttcataa acacgtggcc aaaaattact tcatcttact 55020 agtcatcaaa gaagtgcaaa ttaaagcagc atgacagaga gtgctgtgcg ccgcctgccc 55080 caggaaggaa cagagtctaa ggactgccct gcgcccagaa gcccccactc agctggccgc 55140 cetteettig agggtetgee ceaggaacte aactgacaca tggcaagetg gtgceecagg 55200 tctccatcct ggtggtgtct aggaagcaga gccttgagag tgcctgtcct accccaggag 55260 gggccattca gcagcacttg gcaaatgctg cactgggcac tccagagcca aggcttcgag 55320 gacggagctg cagggagcac agagccgccc catggggagg cctgcagtgg gccacaggca 55380 cagctgggaa agctctgagc acaacatgca gggcgaaaga caccggtgca ggcacccttc 55440 tttccctaaa tggcctgaat agtgcacatt tatcctggca taggagggaa atggtcggga 55500 gctgaccagg cacaactgct ttatcctggc ataggaggga aatggtgggg agctgactgg 55560 gcacagccac ctgcatcctg ctgctcacag cattcgggcc ccagtgggtc cccaccttgg 55620 cacaagtcgt ccaacctcct gcagggctcc aggcctgagc cagtagggcc taggacgcct 55680 gattggctgt ccagcaccag cagggagatc tggcccttct ctggccactg cccagtcctt 55740 tgctcagcaa gacccatagt ggggctcagg gcctggtgtc ctgccatcag ggctggccac 55800 ggctagggac gtggccccac ccaagtggag ctggcctctt ccctgcaccc actcccagcc 55860 acgtcccacc agcccagctt ctaaccccac tgtgccctcg gctgccctcc tcagggctga 55920 gcctgctgcc tgccacaggc cactcactct tcttttgctg ttcattcccg aagggctgtg 55980 gagtccctgc agggccaggc gtgtctgtgc cgcgcagccc actctcccct ggccatccag 56040 cctgtccagc tgtcatgcct ttcacattag tggctccatt acattcccac cgacttccca 56100 gagtgatcca cagagcatgt gcggaagagt cctggctttg gatgggccac ctatttccat 56160 gcctctttta tctcttgtga ctacttttaa atttatcttt atttccttcg ggacctgggg 56220 acagggtttg gtcagcacct gcaaggtctg tagttgccat agtgccatag ttaccatgag 56280 gaacatgatg agtgctcttg gcttcccagg accagccagg caagcgtgca gaggagagtg 56340 tgggtgcagc gtcagatgtt ctgttccggc acggagcagg caccaggaag tgctgggcct 56400 ggtgggctgg acaccaggtt ggagagggac cagacggctg agcgtgagcc cccggcctgc 56460 56520 agggaccaca gccctcctt cgtgccccag ccctgcccat ggggcccagc tccttcctct gatgtgggct ggcatcccct gtgtctgggc tgatccccga ccggtgccag ccctcccggc 56580 acceaattce tgeggetgag cagageaeag aggetggage eggeeteeeg caagetgget 56640 tagccaagtt ggtatgtttt gactcctgcc ccgggacagc agctggagac ttaagggttc 56700 cctctcacgg gagcttcagc ttccagatgc ttaggtgggc gccacccgca taccggccag 56760 cagctggttt gtcccagcca cgatgagcag gggagctatg cttttgaggc aaaattgcct 56820 tcgccattgg tggatcatcc tgagcccctg ggagccgaga gcacctgggg ttgggaggga 56880 aaagetgetg tggccateeg etggcetgge aaaateaeae eeatetgagt taggggagaa 56940 agggacctct gctggctgtt tggctatgaa gaggcccatg cggtgccctc tctccgggcc 57000 ccaggctgtg tggagactgg cagggggcag ctgtgctgac cccctggact ggccatcccc 57060 tgcccctctt ggcctttgca cccaagagca ggatcagctg agccagctgc cccctagaat 57120 aggctgggac tgtgtgccag gcagccacga ggggctgcag cacagagcag gtgggagacc 57240 cggctgctag ctctgctcac ctggccctct actagcgggt tacgggggct tgctttctcc 57300 taatggggag agacetteaa geeetaeetg ggeagaggge cagateeeag gaettgagea 57360 ttgttggggt acagtccagg gtgtggctgg ctcctcttca gcttgtccag atagggagga 57420 ggccattggg agccagcagg tgtcccttga aggaggcccc tctggactct tgaggcctgg 57480 gagctgatgg atctcactgc ctaatggtat caggctgtgg tgctgcagac agatgcaggg 57540 aggccaggca ggccaggtgc caacagctcc ccatgaaggg ctggtttctc cggatgaagt 57600 cagtaccaga gccactggca ctgtgctggt ggccctgcag cagggcctga ggcctgggca 57660 tgcggaagat tctggagtcc cgcgcttagc actctttgat gtcagggagc cccagcattg 57720 gcaagtgcct cttcctttcc cgcgtgccag gaaccagtct aaggccgact ccagtttcca 57780 ccggtggcac ccctgccttg tctcctgtgc cggctgtcat ctgaccagtg tccgtttcag 57840 acctgcctgc cacctcctgc agaggccagg agcccctcta cgctgctggt gcttcacatt 57900 tggccagttc taagtggaca ttctttttc ttgagacagt ctcactctgt cgcccaggct 57960 gaagtgcagt ggtgtgatct tggctcactg caaccgacac ctcccgggtt caagcaattc 58020 tcatgcctca ccctcccaag tagctgggat tacgggtgca tgccaccaca cccagctatt 58080 agacagagtt ttgctcttgt tgcgcaggct ggagcgcaat ggtgcaatct tagctcactg 58200 cagcetecae etectgggtt caagegatte aaceteega gtagetggga etataggtgt 58260 gcaccactac gcctaggtaa ttttgtattt ttagtagaga tggggtttca ccatgttggc 58320

caggetggtt ttgaactcca gacctcaggt gatccacttg cctcggcctc ccaaagtgtt 58380 gggattatag gcatgagcca tcacgcctgg ctgagacagg gtttcatcat gttggccagc 58440 ctggtctcga actcatgacc tcaggtgatt tgcccacctc gtcctcctac agtgctggga 58500 ttacaggcag gagccactgc acccggtctc taagtggaca ttctgagaaa cagtttaaac 58560 acaaccgctc taggicaaag ccactgaaga taacctitca gccccctctc tgtttccttc 58620 aggicgagic ccagacacca gaagictgaa titggagaag gciggggtag atactagccc 58680 cgacactcag aagatcctgg tggactcccg ggaagccacc tctgtgcccc acatctacgc 58740 cattggtgac gtggtggagg tacggcatgc gtcccgggac cagggcccct gccctgcct 58800 gctccaccac ccctgctcgc tgggctccgg ctgctgccgt cctgtaggag agaaacgaca 58860 ctttctctga tgacagaggc tctgggccaa accccagggc cagcctgtct ggagttctgg 58920 ggatggtcta aagacagctg caagcaccag cagcagacgc ctgctgggaa tggggcatgg 59040 gtcagctctg cacgcaggcc tcaacccctg gcaggtaggc tagaggcata ggcttagaaa 59100 tgccaccatg gccttggggc cgtcctgtcc ccacagggtt gagaggcagg tctagttcgg 59160 gcccacctgg ccccgcctc cccgcctcag tatcctctgg cttgcctctc tgggcatcac 59220

accggggcag gtcctttgct ctcagctgct gctgctgctg tgaagtggag accggtgcca 59280 gtctttcctg ggtggggct ctggagccct ccttacacat ggccccagta agggactgtg 59340 gtggtcagtc ttgggatact gcaccetggc agcetcagga gtgctcggcc tgtcctgcat 59400 gtgtccagca cctgctgctg aaagtggctc tggagggtcg ctgagagctt ctttgtagcg 59460 agacctgtca gtgtctgcgt cctggggctg tggtaccaaa tcaccacaca cgggtggccc 59520 agaacaacag acatggatta tctcacgttt ggggggcagt agtctgaaat gaaagtgtca 59580 gctggggctg ggtgcagtgt ctcatgcttg taatcccagc actttgggac tccgaggcag 59640 gcagattact tgaggtcagg agttcaagac cagcctagcc aacatggtga aaccgtctct 59700 actaaaaaaa tacaaaaatt agccaggcgt ggtggcacgt atctgtaatc ccagctaccc 59760 gggaggctga ggcaggagaa tcatttgaac tcgggaggag gaaggcggag gttaccgtga 59820 59880 gccaagattg tgccactgca ctccagcctg ggtgacagag cgagactcca tgtcagaaag tgtcagctgg gccaggctcc ctcggaagcc tctggggtag gatgccccag gcgtccctcg 59940 ggttgtggct atatcactcc tctctctgcc tcatcgtcat gtgacagtct cctgggtgtg 60000 tetetgggee etgatttgee tettacagtt tetetgeaat tggaettagg gteeacceta 60060 atccaggatg acttcatttc catccttacc ttaattgtat ctgcaaagat cttatttcca 60120 aataaggtca cactctgagg ctccaggcag accctgcagg gtcctgtagg gcccatctag 60180 ccgacccgat tgtgtggaca gagcatgtgg ctccatgtgc ctcagccacc ctgcagcccc 60240 agettgetta getggatggt teagetgete agtgatttet geaagegeag cetetgeetg 60300 tggaccatgt aggtgcagtg gtctctggtt gcagggtctg ttgaatcctg tgggcgctgc 60360 accetgagae agtgeeatgt geatetetgt geaeageggg aageeteeet tetgtetggg 60420 aatctgagtt ttccctctgc aagtgtgtag ctcccaggct cctgtgttgg aaactggaac 60480 atttcaaacc gttttgccag aaatgcatgg cgcacacaaa ggcattcttt atttaaacat 60540 taaatccact ctgtcagaaa ggtcgttctg aatagtccaa agagttaaca cccaaccagt 60600 gttgtgtgct gtgcgccgcc cgccgggatg tttccgtagt tagtcaggcc tgctggaatg 60720 cgcaggctgc gctctgagtt tatctccacg gatctctatg catttctgga atgccaaaca 60780 acatetgeat tteetgetge catggtgatt ggeageceat eccagaggae ggtgetggaa 60840 cccccaaggc tgggcacacc ctgggacgga gggatctcca gcacagcgac attctgattt 60900 ggaatttgtt atggactgtg acgtgcagat caagctgcac gtcaggagca catggaacgc 60960 tttggggtcc ctttttagcc ggggattcca gtgaatgaaa acggtagcag gggctctttt 61020 gagettggte atggggeage ceteegaggt cageaatgtg cagaaggggt ttggagagaa 61080 ggcttgagca tgtgagggtg gcacggccag cctcatcagc agcggactcc tttcccaggg 61140 cagagtggag ggcagcaaac aggagaatga gcaacctacc taggtccttg ggatgcccct 61200 caggaggacg agetetaggg ggaatgetgt aegteaceat geteggtgee agtgttgggg 61260 attttctaaa gggagatgcc cactcggagg gcaaagggtg atggcatagg ggctgcatat 61320 aaccccggac atggtgctga cgtggccccc ctgtgccttc cccaaggggc ggcctgagct 61380 gacacccaca gcgatcatgg ccgggaggct cctggtgcag cggctcttcg gcgggtcctc 61440 agatetgatg gactacgaca atgtgagtte tetageagga egecaegtge agectaggae 61500 aggctgagtt cgaggctagc tcttctgggg tgaggggcct ttgtgcgctg tgtgtctgca 61560 tgtagatgtg ggcatgcgtg tgtgtgcgct tatgtgggtg tgttgtacac acgtgtgtgt 61620 gcatgcatgg gtgtgtggct cagttctgag agtgtggcgc aggcgtgggc aggtgggtcg 61680 cctactgtgc ttgcagcctg ctctgggcgc atctggtcct ggtctgtgat cgctgctctt 61740 tgtgtcacat gcagtgggga acttcggttt tcggggccca agggccctcc ctgactccag 61800

acctgctttc aggttcccac gaccgtcttc accccactgg agtatggctg tgtggggctg 61860 tccgaggagg aggcagtggc tcgccacggg caggagcatg ttgaggtgag gcctgggagc 61920 agcacagctg aggacagtgg cgactccacg acctcacccc atgctctggg cggaggcctt 61980 gtgagcaggg tgccaaggtc tctcctttcc aggggccctg agcagtggct gtgtgtagcg 62040 ggaagggaca cgttgggggc agcctcagaa gtgggggtgc ctgggctttg gcagccttgg 62100 ggtgactggg cttaggtgcc tctggtctct gccaccatgt gtcacagcag tgaggggaag 62160 gcccttggct gccttgttct gagggcaagg agaagccctg tggcccagaa gcccccagcc 62220 ccaccccage catgetgeag gggtgeecag caccageagg gteaccacea eggtgeeace 62280 cgctcccctg ctgaggtcag ctgagcactg gccccactcc agcacacagc agcttgtccc 62340 tgaaagcacc agggccccga agatgcctct gtgctgtccc caccttgcag ggccatgaat 62400 ctcactctac ccagaaaagt ttctcccagg ggcctccgac ctctgcttcc acccccaccc 62460 ccccaccac ccigcaccic gicticcigg actgcccagg gittcicca ggcgagagcc 62520 ccccgcccc cgcccccac cacatcctga tacccatcct cttccagctt cttccaggct 62580 caggcactca cccttgagga aaggggtttt catcgagcaa gcctgctttg ggggtctgct 62640 ctggcaggtg gctgtggctc cggggtggcc tggagggatg cgggggctct gaagcctgcc 62700 gggccgtggt agctggaagc cttcggtgcg gtttcatctt gctgccgctg cagcttgcag 62760 gcacccagag aaaccggagc ctgcagcctg ggcggtgggg cctgcggcct ttgggggatga 62820 gacactgggc tccagggctg gccccttccc cctgcacccc agaactctcc atcaacagga 62880 cgggcctgac aggccagcct tccccgaggc actttatttg ctatttttgt ttgattcatc 62940 acaagtgtgc tgggacatat gttcctggca ttttataatg ttgttttatg tttcacaatg 63000 ttgaatggcc aaatactctg tttgttttct tttcaattct gtcttagtta gaacaatatt 63060 ctctgaagtt ccattaatta ataatggctg tacagcacat gtgagggccc cactcatttt 63120 ttacttggcc gcagccccgg acacgctgtc gagcccttca ggggtgctga aagcctttgt 63180 ccaacagete eggeteeggt gtggccacag eggeettget ecagtgaggg ecaageaaac 63240 accagggtgc ctgagggagc ccaggtggcc tcctgctcac ccattcttgc ctccaccatt 63300 tgttgtgggt gagctacgtc cacccaggtt tgctgtgcct ggcctggctg cttggattgc 63360 ctgatgcctg ctctgctgct gtggtttacg ggggtcccag gcctgggtgg gacagggtct 63420 gtcctgcaga gcatggctcc agccactggc tgcctgcacg tgagagggcc tgcacacacc 63480 

tectgeeege catgaceetg cettgeeeat geageetgtg ggagetgeag gtgeeaegag 63600 gtttgtttgt cgcagcactg atccagggtt ggtatcctgt cctcaggtct atcacgccca 63660 ttataaacca ctggagttca cggtggctgg acgagatgca tcccagtgtt atgtaaaggt 63720 gagcatccct gtggcccagg gtgctgagga tgagagggag ggtggcaaag agcctggcag 63780 ggtgaacacc cgaggactgg ccccacccat gcctcccagg cagggtgcag ggtggatgca 63840 gggtggacgc aacccagccc cctcctgggc tggtggctga gatgtgcggc tttcagatgg 63900 tgtgcctgag ggagccccca cagctggtgc tgggcctgca tttccttggc cccaacgcag 63960 gcgaagttac tcaaggattt gctctgggga tcaagtaagt cccgaggaat gcaggctgcg 64020 atgcgatgtg cagctgggta tccctcgagt gccggcagtc ctacagtgga gagctgctgc 64080 cactettgcg geatttatgt ggeettegtg ggtttgcage agagatteet caggeecete 64140 agacagggcg ggttttaggg ggacaagagg cggttctgcc ccagccagac gctgttgagc 64200 cagccagage caggtgaggt gtcccctgtg gccccgggte gctgctaggg cccttgccca 64260 cctggccaag caccacgcca ccatgagcag agtgccagta cctggagagc caccccaggg 64320 ctgctgtgtg tcttctggag ctggggccat tgcctgggtc ttgggctcag gctgtgtgtt 64380 ttcggggtcc cggggtcaaa ggaagccatg gcaaaggctc tgggtgggtt gacaggggta 64440 gttggaggtt gggacattgt gcatggcctg agagggggg ctggctggat gtggggcctg 64500 ggaggtggtg gtgtggtgag gccaggatgc gctgtctgtg ggtaaagcag agagcagagg 64560 cctaaggcag gactgtgcct agcaggggag gatggaacag caggaagcca ggccagggca 64620 agccagggcg tggctgggtg ggaggtgggc tggacgagca ctaggcatct gctgggaggg 64680 aggtggatgg cacccacggg tgtgggcagg ggtcctggct gctggctggg ggtcagggga 64740 cagtgaggag accagcagcc tctgaggccc tcctcttccc gggggtggga tgctgtggac 64800 cccctcct gtgctgaccc cgcctgcctc ccccatcccc catgtgcagg tgtggggctt 64860 cctatgcgca ggtgatgcgg accgtgggta tccatcccac atgctctgag gaggtagtca 64920 agctgcgcat ctccaagcgc tcaggcctgg accccacggt gacaggctgc tgagggtaag 64980 cgccatccct gcaggccagg gcacacggtg cgcccgccgc cagctcctcg gaggccagac 65040 ccaggtatgc aggtggggct ggctctgttt gaggacaggg catgtggcag gggtgcagga 65100 gccctggcca tgggctccct ccaggtgtac agcaaggcta cacctgccac gccacccaga 65160 atgggtgctc catcctgtaa ccaggccaca gcggtgacag gcagaagggg aagttcccag 65220 gggcccaaac ctccccgggg gaccccagac cccggcctgg ccacagctgc tccccacaca 65280

caggaggtat caagaaacgg ggctcatcct tagcagccta tcccaggtgg atgttggcgt 65340 ggaaggtgtc ccgggtggc taaagtcggg catctcaagt tgctgcccca cagggggctg 65400 cagtcgggaa gctggcctcc caccgaggcc tcccaccaag gcctggctcc tgcagagttc 65460 agegeeeget cattleceta teteccagaa ggtggagaeg etgeeetgtg atggeeggee 65520 ctgcccagcc tgccctgcac atctggttct gttccagctc tgcagagcca ggctgaccgg 65580 ggggcatgtt gttcatcgtg acctettetg gggaggaaga aactggcaag ggeteetgge 65640 ctctgcccca gggatgcctg tgccagagcc ccctcgcctc gtggtctaat agtgcatcct 65700 ccggcctggg ctgcagggca ggggccgggg cagggtgggc cctcagcccg tgccatccag 65760 cccacctggg gcacccccat ggctgtcagc ccctcccagg gttggggtgt ttgggctcca 65820 tctctcccc ggggctgagg tggagaccag gcagagcagt gggctccccc caagatgcct 65880 gtggacaggc tctagggtct gcatggcgcc gaggggctct ggggaggcct ctctgggggt 65940 actcagggcc ccctgcttca ccgtggccgc ctcccccgg cggggccgcg ctcgataggg 66000 ataaacaaag ggcatcctga ggaaactctt atcagaacat tacacctccc agagctgttt 66060 tgttaggagc ctgctataaa tttttatcat ttcaaaatat ttttgtagca ccgcgtcgct 66120 ccctgtgacg catcgccctg gggtggggcc attctctgct gggtttattt ctcacccatc 66180 tcccttgggg gtccctgggt gtggcagtgg gagacatagc taggctgatg tgaggggtgg 66240

gtggctgacc tgtgctgacc ttcctgttgt tggcaggatg gctgcaggcc aggtttgggg 66300

ggcctcaacc ctctcctgga gcgcctgtga gatggtcagc gtggagcgca agtgctggac 66360

gggtggcccg tgtgccccac agggatggct caggggactg tccacctcac ccctgcacct 66420

ttcagccttt gccgccggc accccccca ggctcctggt gccggatgat gacgacctgg 66360

gtggaaacct accctgtggg cacccatgtc cgagcccct ggcatttctg caatgcaaat 66540

aaagagggta ctttttctga agtgtg

## 【図面の簡単な説明】

- 【図1】本発明による $TxRII\alpha$ と、公知のTxRとのアミノ酸配列の<math>T>Tメントを示す図。
- 【図2】マウス抗TxRIIα抗血清を用いたウエスタンブロット法による各種 培養細胞株におけるTxRIIsの検出結果を示す写真。
- 【図3】各種タグを融合した $TxRII\alpha$ 組み換え体のDTNBアッセイによって測定したTxR活性を示すグラフ。縦軸は412nmにおける吸光度を、横軸は反応時間を示す。
- 【図4】各種タグを融合したTxRIIα組み換え体のインシュリンアッセイによって測定したTxR活性を示すグラフ。縦軸は340nmにおける吸光度の変化量を、横軸は反応時間を示す。

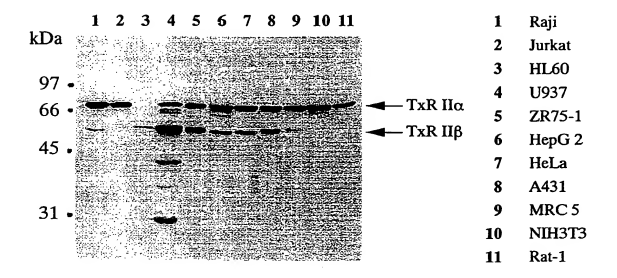
【図5】TxR活性阻害剤がflag-タグ融合TxRIIαタンパク質のTxR活性に及ぼす影響をDTNBアッセイによって測定した結果を示すグラフ。TxR活性阻害剤には、1-クロロ-2,4-ジニトロベンゼン(CDNB)と13-シス-レチノイン酸を用いた。縦軸は412nmにおける吸光度を、横軸は反応時間を示す。

## 【書類名】 図面

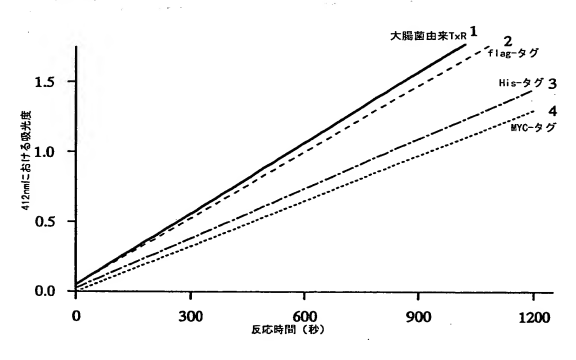
【図1】

1'	MAVALRGLGWRFRWRTQAVAGGVRGAARGAAAGQRDYDLLVVGGGSGGLACAKEAAQLGR
1"	MNGPEDLPKSYDY <u>DLIIIGGGSGGLAAAKEAAQYGK</u> FAD結合領域(ADP)
	KVAVVDYVEPSPQGTRWGLGGTCVNVGCIPKKLMHQAALLGGLIQDAPNYGWEVAQPVPH ** *.*.*.* ***************************
	DWRKMAEAVQNHVKSLNWGHRVQLQDRKVKYFNIKASFVDEHTVCGVAKGGKEILLSADH ** .* ****** ************************ DWDRMIEAVQNHIGSLNWGYRVALREKKVVYENAYGQFIGPHRIKATNNKGKEKIYSAES
	IIIATGGRPRYPTHIEGALEYGITSDDIFWLKESPGKTLVVGASYVALECAGFLTGIGLD****.**** * * * * * * * * * * * * * *
	TTIMMRSIPLRGFDQQMSSMVIEHMASHGTRFLRGCAPSRVRRLPDGQLQVTWEDST .*.*.*** ******.* ***** .* .* .* .*
	TGKEDTGTFDTVLWAIGRVPDTRSLNLEKAGVDTSPDTQKILVDSREATSVPHIYAIGDV ****. *********** SEEIIEGEYNTVMLAIGRDACTRKIGLETVGVKINEKTGKIPVTDEEQTNVPYIYAIGD FAD結合領域(フラビン)
	VEGRPELTPTAIMAGRLLVQRLFGGSSDLMDYDNVPTTVFTPLEYGCVGLSEEEAVARHG .* ****.** *************************
	QEHVEVYHAHYKPLEFTVAGRDASQCYVKMVCLREPPTAGAGPAFSLAPTQGEVTQGFAL .**** ***.****** EENIEVYHSYFWPLEWTIPSRDNNKCYAKIICNTKDNERVVG-FHVLGPNAGEVTQGFAA
	GIKCGASYAQVMRTVGIHPTCSEEVVKLRISKRSGLDPTVTGCSeCysG***

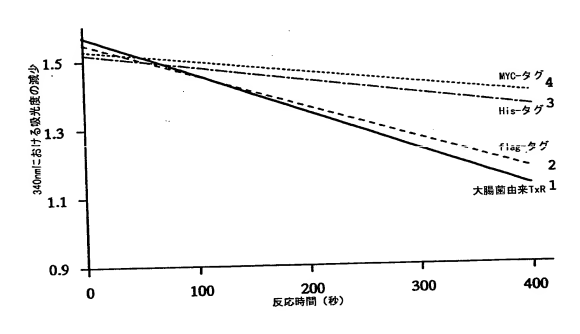
[図2]

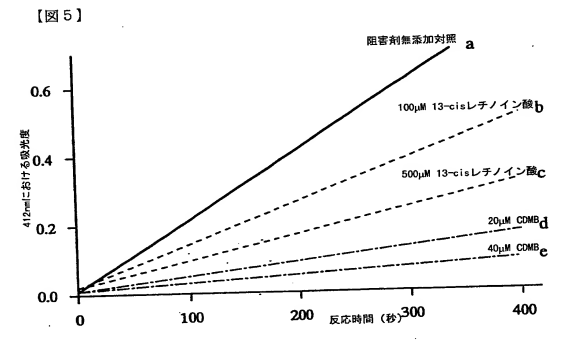


【図3】



【図4】





【書類名】 要約書

【要約】

【課題】

本発明は、ヒトにおけるアポトーシス阻害タンパク質XIAPの結合タンパク質とこれをコードするcDNAの単離を課題としている。

## 【解決手段】

XIAP結合タンパク質、ならびにそれをコードするcDNAが提供された。チオレドキシンレダクターゼ活性を持つこのタンパク質を、チオレドキシンレダクターゼII (TxRII)と名づけた。更にTxRIIにはオルターネイティブスプライシングによるサブファミリーTxRII  $\alpha$ 、ならびにTxRII  $\beta$  が存在することを明らかにした。

【選択図】なし

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

390004097

【住所又は居所】

愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番10号 住友

商事丸の内ビル5F

【氏名又は名称】

株式会社医学生物学研究所

【代理人】

申請人

【識別番号】

100102978

【住所又は居所】

茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

清水国際特許事務所

【氏名又は名称】

清水 初志

【選任した代理人】

【識別番号】

100108774

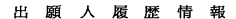
【住所又は居所】

茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

清水国際特許事務所

【氏名又は名称】

橋本 一憲



識別番号

[390004097]

1. 変更年月日

1998年 7月22日

[変更理由]

住所変更

住 所 愛

愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5番10号 住友商事丸の内

ビル5F

氏 名

株式会社医学生物学研究所

